Н. Я. Демьянов

Проф. Петровской Сел.-Хоз. Якадемии

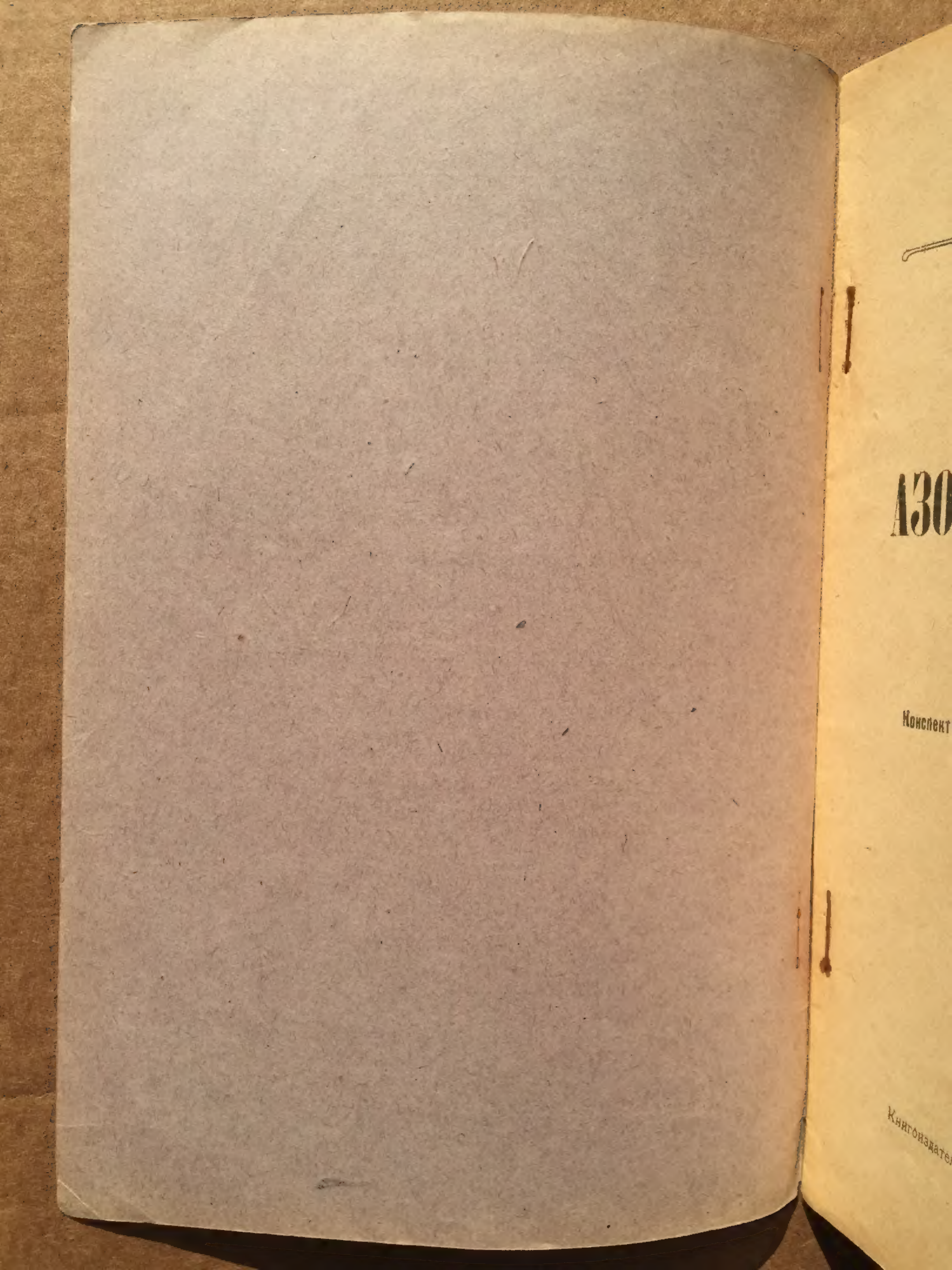
Ягрохомическая химия

Азотистые гетероциклы и алкалоиды

конспект лекций, составленный Н. Д. ПРЯНИШНИКОВЫМ под редакцией Н. Я. ДЕМЬЯНОВА



Книгоиздательство Студентов Петровской С.-X. Академии МОСКВА-1923



Н. Я. ДЕМЬЯНОВ.

Профессор Петровской С.-Х. Академии.

APPOHOMNYECKAR XNMNA.

A30TIICTHE FETEPOURIBLE II AJRAJOUJH.

Нонспект ленций, составленный студентом У. Э. Пряжишжиковым.

Под редакцией Н. Я. Демьянова.

MOCKBA.

Книгоиздательство студентов Петровской Сельско-Хоз. Академии 1923.

Hactorican Rhan mod b 1921 rody b II. mound not wonly bett ашскани и стенографи рыжин указаннями в Дзя желающих бл очерке, можно указати I — IHDARZONÒ II BEREF зовенкое издание 1921 ene a creationine coda

Hogo

G. (1) Barger И особенно обст John a about the THE OFFICE OFFIC

Арендатор 19-й типографии М. С. Н. Х.—Книгоиздательство студентов Петровской Сельско-Хоз. Академии и Ко. Долгоруковская № 33. Главлит № 3069

Тираж 3000.

Оглавление.

Пρ	оедисловие			Cn
	ведение			
	Глава I.			
	Азотистые гетероциклические соединения.			
1.	Роль азотистых гетероциклов в природе			. 5
2:	Простейшие азотистые гетероциклы			. 6
3.	Гетеропиклы-производные мочевины (уреиды)	-	1.	. 8
	Пиррол и пиридин			
	Глава II.			
	Алкалоиды.			
1.	Соединения, относимые к группе алкалоидов			. 30
2.	Распространение алкалондов в прпроде			. 32
3.	Состав и общие свойства алкалоидов			. 32
4.	Бескислородные алкалоиды			. 33
5.	Алкалоиды, содержащие кислород			. 36
	Родь алкалоидов в природе. Пути образования алкалоидов.		1	. 48
The state of the s				
AJ	пфавитный указатель			. 46

ПРЕДИСЛОВИЕ,

Настоящая книжка представляет краткое изложение лекций, читанных мною в 1921 году в Петровской С.-Х. Академии, составленное Н. Д. Прянинниковым под моей редакцией. При составлении он пользовался собственными
записками и степографическими записками студ. Д. П. Волощика, [а [также отдельными указаниями и дополнениями с моей стороны.

Для желающих ближе ознакомиться с вопросами, излагаемыми в настоящем очерке, можно указать кроме общих подробных руководств по органической химии и биохимии — Рихтера, Шмидта и особенно Абдергальдена (последнее немецкое издание 1921 г.) Эйлера-химия растепий (все на немецком языке) — еще и следующие сочинения:

Hugo Bauer. Der heutige Stand der Synthese von Pflanzenalcaloide.

Braunschweig 1913.

Groggenheim Die biegene Amine Der Lone

G. Guggenheim. Die biogene Amine. Berlin 1920. Barger G. The. simpler natural Bases. 1914.

И особенно обстоятельный очерк И. С. Янчникова: Гетероциклы в алкалондах и протеннах. Известия М. С.-Х. Института 1916, книга 3—еодержащий общирную литературу, как отдельных сочинений, так и журнальных статей.

Ж. Я. Демьянов.

Введение.

. В растениях и животных непрерывно происходят сложные и разнообразные превращения веществ. В растительной зеленой клетке происходит из СО2, H2O и NH3 или солей HNO3 синтез разнообразнейших веществ, из которых углеводам, жирам и безкам принадлежит исключительная по важности родь. Хотя высшие животные организмы и лишены способности синтезировать органические вещества из таких простых соединений, как растения, и обречены на питание готовыми веществами, заимствованными в конце концов из растительной пищи, однако и животные организмы обладают способностью не только превращать полученные из растений сложные вещества в более простые, пользуясь освобождающейся при этом энергией для процессов жизни, но могут также из продуктов разложения созидать вновь более сложные вещества и пользоваться ими для построения тканей органов. Глубокое изучение разнообразных веществ, шрающих роль в живой природе, привело к уяснению их химических свойств и отношений, уяснению их строения и синтезу громадного большинства из них. Немногие, не синтезпрованные до сих пор, несомненно будут синтезпрованы.

3-11

Bee

THE

III

Однако синтезы и вообще превращения веществ в растениях и животных отличаются от лабораторных и технических особой нежностью условий и легкостью, с которой там текут реакции. Главное средство, которым широко пользуется для этого живая прпрода, представляют особого рода катализаторы, разнообразнейшие энзимы или неорганизованные ферменты, вырабатываемые плазмой и действующие иногда совместно, иногда последовательно, как ускорители разнообразнейших реакций, по законам химической динамики. Изложить свойства и строение важнейших биологических групп органических соединений, наметить главнейшие пути переходов от одной группы к другой и многообразные связующие нити и составляет главнейшую задачу настоящего курса.

A30THCTHE TETEPOUNKANYECKNE COEMINEHUA.

1. Роль азотистых гетероциклов в природе.

Центр тяжести при изучении азотистых гетероциклов лежит в том, что они являются связующими частями для важнейших в биологическом отношении групп органических соединений: они связывают между собой углеводы, белки и алкалоиды, важнейшие красящие начала растительного и животного царства—хлорофилл и гемоглобин, соединения мочевой и индиговой групн.

Все природные органические азотистые соединения можно отнести к производным аммиака. Производные азотной и азотистой кислот не встречаются в живых организмах, ибо их соли, вступив в растение, быстро изменяются, подвергаясь восстановлению. Напротив, производные аммиака чрезвычайно широко распространены и играют существенную роль в жизни живых существ. Цианистые соединения также можно рассматривать, как производные NH₃, так как они тесно и многосторонне с ними связаны, например хотя бы получением сппильной к-ты из аммиака и хлороформа: CHCl₃ + NH₃ = HCN + 3HCl.

Среди аммиачных производных имеются как соединения с открытыми ценями, так и циклические. По новоду биологического значения обоих видов соединений Ишкте высказывал мысль, что главная роль в живых организмах принадлежит соединениям с открытыми ценями углеродных атомов, как обладающим наибольшей способностью к превращениям, и видел подтверждение своей мысли в том, что углеводы, жиры и главная масса белков образованы соединениями с прямыми ценочками. По мненцю Пикте, циклическое соединение образуется организмом тогда, когда то или иноф вещество становится ему ненужным, иначе говоря, циклические соединения являются выделениями, отбросами живого организма (напр., терпены и смолы в растениях). Но это мнение не может считаться вполне справедливым, ибо в состав белков самых деятельных частей клетки—ядра и протоплазмы, входят сложные вещества с замкнутой группировкой атомов (пролин, триптофан и др.).

Общая харатеристика гетероцикла.

Под гетероциклическими разумеются такие соединения, цикл которых образован не одними только углеродными атомами, но и другими элементами. Например, окись этилена и ангидрид янтарной кислоты являются углеродистокислородными гетероциклами.

$$\frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_2} > 0$$
 $\frac{\text{CH}_2 - \text{CO}}{\text{CH}_2 - \text{CO}} > 0$ $\frac{\text{CH}_2 - \text{CO}}{\text{CH}_2} > 0$

Обычно, с заменой в углеродистом цикле атома С на какой-либо другой атом или группу, свойства первоначального вещества сравнительно мало меняются. Например, с замоной в бензоле двувалентной группы 'СН = СН' на атом серы "S, получаем гетероциклическое соединение тисфен, настолько сходное по своим свойствам с бензолом, что характерная реакция на тнофен-

сынее окрашивание с раствором изатина в серной кислоте-долгое время считалась реакцией на бензол, в котором тнофен присутствовал в качестве постоянной примеси.

JIBN HYTEM

разовости к обра

з неишее форму

CIORHE CIORHE

ELL'Hoodolf an

of Medianode about the

HCXO, O

TOTAL OKICA

Mestion: 1911.

Carrent James

WE MEINE CON

В согласии со стереохимической гипотезой і) наиболее легко образуюпримися в прочными являются циклы с 5-6 членами, при чем прочность связи уменьшается по мере накопления кислорода при атомах углерода. Точно также меняется и химический характер соединения, становись более кислотным, с обогащением молекулы кислородом и обратно, становясь основным с накондением атомов водорода.

2. Простейшие азотистые гетероциклы.

В противоположность мнению Пикто надо сказать, что азотистые гетероциклы являются одними из самых важных в биологическом отношении соединений. Белковые вещества, хлорофилл и красящее вещество крови-гемоглобин, -- алкалонды, все они заключают в себе азотистые гетероциклы и потому изучению этих последних стоит уделить серьезное винмание.

Начнем с более простых гетеродиклов. Представим, что в ангидриде янтарной кислоты атом О" заменен двувалентной группой NH" (остаток аммиака):

1) Теория натяжения Байера в существенных чертах сводится к следующему. Связь между атомами углерода нанболее прочна тогда, когда сродства направлены от центра правильного тетраэдра к вершинам; в таком случае направления сродств образуют между собой углы в 1090 28 (напр. в метане СН₄). При образования полнметиленовых углеводородов, предполагая, что атомы углерода лежат в одной плоскости в что силы, удерживающие в связи атомы углерода, действуют но прямым линиям, соединяющим атомы, приходится признать. что вследствие отклонения направлений сил сродства от нормального направления существует натяжение тем большее, чем больше это отклонение, которое может быть положительным или отрицательным. По Байеру углы отклонений таковы:

B	3-X	ПЛЕВНОМ	цикле	ДЛЯ	каждой	валентности	240	44/	
			7	# /	W 1		D0	7.7	
10	5-TB		-	192	**	The state of the s	200	44	внутрь
50	6-ти		10	4. 1		30	Oo	44	Marie Val
	7-MH	NJ.	30	63/	57	23	50	16'1	
7	2 -1				D.8	- 55	90	337	наружу

Уже в этой первоначальной форме теория дает об'яснение большей легкости образования пяти и шестичленных циклов по сравнению с прочими и позволяет предвидеть переходы менее прочных циклов в более прочные. То же в грубых предвидеть портак отвосится и до гетероциклов. В теорию внесены в прочные. То же в груспа чертах отвосится и до гетероциклов, в теорию внесены в последнее время изменения позволяющие установить более близкое соответствие наблюдений с теорией. С другой стороных прочность гетероцикнов зависит от природы атомов, образующих кольцо, и атомов или радикалов, связанцых с образ ющими кольцо,

получается имид янтарной кислоты (соединения, заключающие группу NH, особенно если она соединена с группами СО, пазываются имидивмии соеди-

ниями). Получить этот имид можно двумя путями. Янтарная кислота, как двухосновная, дает два продукта замены ОН' на NH'₂: (1) неполный и (2) полный

амиды янтарной кислоты. Сравнивая формулы этих амидов с формулой гетероцикла—имида янтарной кислоты можно видеть, что для того, чтобы перейти к имиду, нужно отнять от неполного амида частицу воды, а от полного частицу аммиака. Этим путем можно получать имиды и других двухосновных кислот, например фталевой:

$$C_6H_4 < \frac{COOH}{CONH_9} - H_2O = C_8H_4 < \frac{CO}{CO} > NH;$$

но щавелевая кислота в этих условиях, повидимому, не образует имида $\stackrel{>}{\mid}>$ NH.

а в виду паклонности к образованию пяти и шестичленных циклов получается соединение, имеющее формулу:

При окислении сложных природных соединений, папример, веществ, входящих в состав хлорофилла, также получаются гетероциклы, подобные рассмотренным.

Еще более простым соединением, јегко дающим гетероцика, является циановая кислота НСПО, (в тавтомерной форме СОПН представляющая также имид) получающаяся окислением синпльной, НСП. Циановая кислота тесно связана с мочевиной; так, Велер впервые получал мочевину из КСПО, и обратно, от мочевины легко перейти к НСПО. Простым нагреванием мочевины получается соединение состава НСПО, но второе большего модекулярного веса, т. е. отвечающее формуле Н₃С₃N₃О₃ и называемое циануровой кисловеса, т. е. отвечающее формуле Ноподавляют собы твердое кристалличеставленным из 3-х частиц НСПО и представляет собы твердое кристаллическое вещество. Если его нагреть и полученные пары стустить, то вместо ское вещество. Если его нагреть и полученые пары стустить, то вместо твердого вещества образуетя подвижная жидкость с резким запахом—циановая кислота НСПО; последняя может существовать лишь при охлаждении, при кислота НСПО; последняя может существовать лишь при охлаждении, при собыкновенной температуре она легко переходит обратно в Н₃С₃N₃О₃. Легкое распадение циануровой кислоты при нагревании хорошо об'ясняется уменьшением прочности связи с накоплением кислорода в молекуле.

Подобные же гегероциклы образуются и из аминокислот. Так, этиловый эфир аминоуксусной кислоты (гликоколя) при стоянии иревранцается в твердое кристаллическое вещество, образуя, как и цвановая кислота, 6-ти членим гетероцикл:

Если в этом соединении ваменим каждый атом кнепорода на 2 атома водорода, то получим гетероцика (1), а пди дальне, можно заместить одку на групп NH" на группу СП", получая соединение (2).

, парабановой

STERROUTHER

савя, образования

приминами-- да

THE COS DESIGNA

INTERNA KRCAOTA

Morebast RECTOTA

и камнях. Кре

eat is nonebox i

на, по при заб

immally distributed

финал. изучены

or Bothas clario

Aproli Bar Oll

Charlette.

Minepusus

W BRESHIPTX C

TOTAL STOLDING OF

THE REPORT OF THE

A Millia Hallia

Markettine In

The show while

C HALL THE

The little double the

Аминовислоты, у которых групны СООН в ХИ, находятся в положения £.4 нац 1.5. выделня воду, легко образуют гетеродиклы, например:

Следуя указанным выше общим соображениям, легко предугадать химический характер рассмотренных соединений: во флальимиде имидиая групна находитея вод влиянием двух групп ССО и должна иметь несколько кислотивв характер; и действительно, водород в ной может быть замещен металлом. То

же самое относится и к циануровой кислоте. В соединении (1) групна NH находитея с одной стороны под влиянием грумны СО, в другой — СН2 и

обладает нейтральным характером, и паконец, соединения (2) и (3) являются

3. Гетероциклы- производные мочевины (уреиды).

Водород в мочевине может быть замещен на углеводородый или кислотпый радикал. Например, осли нагревать мочевшну со щавелевой кислотой, то кислота присоединяется в мочевине, с выделением одной частицы воды:

При дальнейшем нагревании выделяется вторая частида воды, и нолучается готороцика, называемый парабановой кислотой:

Аналогичным образом, при взаимодействии мочевины с мезоксалевой кислотой получается аллоксан, вещество кислотного характера, являющееся

$$NH_2$$
 HOCO NH —CO
 CO + CO CO
 NH —CO
 NH —CO
 NH —CO

вместе с парабановой кислотой; одним из продуктов окисмения мочевой кислоты.

Такие кислотные производные мочевины называются урендами, при тем соединения, образованные одной, частицей мочевины называются моноурендами, а двумя частицами—двурендами. К двурендам относится мочевая вислота и ряд других соединений, играющих важную роль в живой клетке.

Мочевая кислота.

REHERR

KENTE.

PERMIT

HOTHER.

OM. To

ma Mil

(11)2 H

H. GHOTCH

III ERC. OF

Мочевая кислота, $C_8H_4N_4O_3$ была найдена в конце XVIII столетия в мочевых камнях. Броме того извержения итиц и змей в значительной части состоят из мочевой кислоты. Нормально она не встречается в человеческом организме, но при заболевании подагрой и ревматизмом она откладывается в суставах тела, причиня боль при движении. Благодаря интересу с медицинской точки зрения, изучению мочекой кислоты было уделено много внимания: она является весьма слабой кислотой и дает два ряда солей, напр. $C_3H_3NaN_4O_3$ и $C_5H_2Na_2N_4O_3$; как она сама, так и ее соли чрезвычайно трудно растворимы (1: 39000). Оравнительно легко растворимы лишь соли лития и органического основания пиперазина*) евойства которых и используются при лечении заболеваний, свизанных с отложением мочевой кислоты. Характерной реакцией на мочевую кислоту служий так наз. мурексиднал проба: испытуемое вещество обливают азотной кислотой и, выпарив досуха, прибавляют аммиака: если в данном веществе присутствовала мочевая кислота, то появляется красное окрапивание, вызванное образованием пурпуровокислого аммония.

Мочевая кислота принадлежит к группе весьма важных соединений, являющихся производными бескислородного вещества пурина Сз Н₃N₄. Ивучение всей групны пуриновых производных удобное всего начать именно с мочевой кислоты, как вещества, нашучше изученного. Тот нуть, которым было установлено строение мочевой кислоты, является прекрасным примером того, как, изучая превращения того или много вещества, можно составить себе представление о его строении, и затем, на основании добытых результатов, найти способы синтетического получения данного вещества. Уже простые ренайти окислемия мочевой кислоты дают определенные указании на ее строение. При окислеми азотной кислотой она даст два продукта: аллоксан (1) и па-

^{*1} Формула (2) на стр. 8, внизу,

рабановую нислоту (2), получение которых дает возможность предполагать в мочевой кислоте существование двух колец, образованных с участием остатков мочевины: одного 6-ти членного с 4 атомами С и другого 5-ти членного е 3 атомами С. При окислении мочевой кислоты хамелеоном получается аллантоин, ваключающий два остатка мочевины и указывающий, что оба

остатка мочевины целиком входят в состав молекулы мочевой кислоты. Тоже самое подтверждается получением при некоторых других условиях 1) тетракарбонимида:

С другой стороны известно, что мочевая кислота при нагревании с водой распадается, образуя гликоколь, аммиан и СО.:

$$C_3H_3N_4O_3 + 5H_2O = \frac{CH_2NH_2}{COOH} + 3NH_3 + 3CO_2$$

Значевие этой реакции становится понятным, если вспомнить, что 3NH, $^{\circ}$ + 3CO₂ = 3HCNO + 3H₂O: на этом основании мочевую кислоту можно расематривать, как продукт сочетания гликоколя и циановой кислоты с выделением воды.

За Отношения между всеми этими веществами могут быть уяснены в том случае, если формуле мочевой кислоты придать такой вид:

Эта формула легко об'ясинет образование всех веществ, получающихся при окислении. Действительно, при разрыне молекулы, как это обозначено 'нупятирной линией, в порвом случае получается аллоксан, а во втором -нара-

бановая вислота. В случае же образования аллантопна и тетракарбонимида один атом углерода выделиется в виде ('O $_2$ ²). Синтетическим путом мичевая .

THE THE PARTY OF T William William THE HE WA dimining despe MINISTER MARIOTON

> MH-(°() 00 CH.2

ANNUA-MOTEBBERA LIC

FOR 3 Brilleden inch the aroro upog

10.VO. # 110,4061 POM RUTOVERQUE

Mountain the Mountain

Ch CH A

A Statistical Property WANTED OF THE STATE OF THE STAT

⁾ При окиелении в щелочном растворе перекисью водорода.

Строение мурексица или пурнуровожнелого аммония определяется следующим.

кислота была впервые получена Горбачевским на основании распадения ее на гликоколем и получил мочевую кислоту. Заменив НСМО мочевиной, оп силавил ее с

Значительно более освещают строение мочевой кислоты синтезы с по-

или сантез Финтера черев малонил-мочевниу, получающуюся при взаимодействии мочевины с малоновой вислотой:

Малония-мочевшна подвергается вигрованию и последующему восстановлению:

Чтобы перейти к мочевой кислоте, нужно присоединить второй остаток мочевины: для этого, продукт восстановления -амино-малонил-мочевину—на-гревают с НСУО, и подобно тому, как в случае нагревания цвавовой кислоты с аммиаком образуется мочевина:

 $HCNO + NH_3 = CO - \frac{NH_2}{NH_2}$ так и в данном случае цианован кнелота.

реагируя с аминной группой, дает соединение, на которого при действии щелочи

выдоляется вода, замынается второе кольцо и образуется мочевая кислота.

образом: при умеренном окислении мочевой кислоты получается алловски пен, который при действии аммиака образует пурнуровую кислоту; последняя при избытко аммиака дает аммонийную соль пли луревсков.

त्वहम्यम् अग्रमस्य

O

ДОЙ

pae-

TOM

TEXCH

ачено

Hapa-

Chillian Co

Соединения, содержащие кетонную группу С=О и атом водорода при

соединенном с этой группой атоме, могут переходить из котонной формы в тавтомерную энольную форму, причем водород соседнего атома переходит к кетонной группе, давая водный остаток и образуя двойную связь.

Мочевая кислота также может быть представлена в энольной форме,

Thirth Mill if

Lainell lipation.

12 Bothor Habit

Tak. Pr.M

The TO HOLL THETE

STREETER OF

or picture. Roll

अस्त्रामार्गे हरामगाम

- 100 I ROOPE II B HO

м чоры втохия черы

эл и пробромии

e apo Mokilo par

Ag Moder

a a marganapro:

M = CU

производные от которой широко распространены в природе:

Если все ОН энольной формы мочевой кислоты заменить на подород, то получится бескислородная двуядерная система, лежащая в основа и всей мочевой группы и называемая пурином.

Производные пурина.

Пурин был получен впервые Эмилем Фишером из мочевой кислоты путем ряда сложных переходов. В отличие от мочевой киелоты, пурии представляет собой вещество основного характера, способное давать соли с кислотами; Финером было предложено перепумеровать атомы, составляющие пурявовое ндро, что дало большое удобство при обозначении производных пурина (пуринов ых оснований):

Пурия, является продуктом окончательного восстановления мочевой квелоты, но мыслимы продукты промежуточные, являющиеся результатом ненолного восстановления; таковыми будут кеантин $(C_3H_4N_4O_2)$ и гипоксантин

Водород нуринового ядра может быть замещен не только на ОН, как и гриоксантине, ксаптине и мочевой кислоте, по также и на другие группы.

ваковым правом могут быть представлены в кетонной форме, но овы одинаковым правом могут быть представлены и в энольной форме.

напр. на NH₂: примером такого замещения может служить адении (6-аминопурии), с группой NH₂ на шестом месте, и гуании ¹), входящий в соста́в на NH₂ (2-амино-6-окси-пурии):

$$N = C.NH_2$$
 $N = COH$
 $N = COH$

Переход от гуанина к всантину и от адонна в гиноксаптину может быть легко осуществлен, если подействовать на эти вещества азотистой кислотой, которая, по общему правилу, реагируя с групной УП₂, замещает ее на водный остаток. Водород пуринового ядра может быть замещен и на углеводородный радикал: так, если в ксантине заместить два водорода (на 3 й 7 месте) на группу СП₃, то получится 3-7-диметил-ксантии или теобромин (1), сововуждающей в количестве около 1,5% в зериах какао и обусловливающий то возбуждающее действие, которое оказывает какао на человеческий организм. Трехметилированный ксантин посит название коффенна яли теина (2), со-

держится в чае и кофе и в настоящее время подучается цекусственно из мочевой кислоты, находя себе медицияское применение: по своим свойствам, как коффеин, так и теобромин примыкают к группе алкаловдов ²).

Имидазол и пиримидии.

Пуриновое ядро можно рассматривать, как продукт слияния двух яд рапестичленного и пятичленного:

$$N = CH$$

$$CH \quad C = N$$

$$CH \quad C = N$$

$$CH \quad CH \quad CH$$

$$N = CH$$

1) пиримидиновое и 2) имидазоловое. Оба эти идра получены в отденности и производные их представляют интерес с биологической точки зрения, так как играют роль промежуточного, связующего звена между группами углеводов, белков и алкалоидов. Имидазол стоит в ближайщей связи с продуктами гидролиза белка (гистидии) с одной стороны, а с другой является продуктами гидролиза белка (гистидии) с одной стороны,

PMM B IL.

où popy

В НОДород, В и всей

слоты пупредстаислотами; пуриновое ряна (пу-

чевой ви чатом пет иссинии

OH, Killing

¹⁾ Гуанин вместе с мочевой кислотой находится в перуанском гуано, состоящем главным образом из извержений морских птиц; интересно отметить, что мочевая кислота служит конечным продуктом обмена неществ у птиц и вмей, в то время как у млекопитающих эту роль играет мочевина.

²⁾ Присутствие коффенна и теобромина, подобно мочевой кислоте, может быть обнаружено мурексидной пробой.

тесно связанным с углеводами получением на альдесидов идавелевой и мура. Выной кислот и аммиака:

Эта реакция позволяет предположить, что имидазол является одним из иачальных продуктов синтеза белка живей влечкой.

Производные пиримидина: уращия (1), щигозии (2) и тимии (3) входят

в состав пукленновых кислот, состоящих из фосфорной кислоты, молекули угиевода и пиримидинового ядра (или пуринового основания).

Методы получения производных пурина.

Мочевая кислота, как наиболее доступный продукт, обычно служи исходным материалом для получения прочих производных пурина; чтобы повыяти от мочевой кислоты к ксантину, нужно заменить один из водных остатков мочевой кислоты (если представить ее в эпольной форме), именю стоящий на 8 месте, на водород. Переход этот был осуществлей Финером: действием хаорокиси фосфора РОС], все три ОП мочевой какслоты замещаются на хлор. и получается трихлорнурии СаПССХ. Если подействовать на это соединение этилатом патрия NaOC H₃, то только два атома хлора замеимются на С₂Н₅О, давая соединение эфирного характера, атом же хлора, стоящий на 8 месте, остается везамещенным:

Как известно, при действии нодистоводородной кислосы эфиры способны раздагаться, образуя ОН и В.Л. где В. спиртовый радикал, а хлористые еоединения действием П.Л восстанавливаются, заменяя хлор на водород. Поэтому, если подействовать на это соединение П.Л., то получается ксаятия:

$$N = C.OC_2H_3$$
 $C_2H_3O.C$
 C_3
 $S = C.OC_3H_3$
 $S = C.OH$
 $S =$

Нереход от кеантина к темну теоретически очень прост: надо двив за-

ANTIPER (SEC 18 HT 1) TOO TOOTHOO. The thing it is a Manho (1117) Leaft RIOTH KOTOPISH THINOTER! TO LITTE. TENCEBROM [10] Cla

Запечательно т монах действии си-BROTER MARRIMAL OF BRE-SCROPHTC. LOH мих ферментов). : alo ognoñ, erporo on чененно группы С Ran Brecht R (4 жатаровать присуте ON THE BREETH BO well it hodobsky iche.

Таким образом от Minune Takoro Tpy. 18 ga optamismax uporr MORRINA MOTOROTE ETHE ा जनातप्रधानि (त) रिक्ताःस Mandallo Tiu og. ne.n. Manager of the open of the state of the stat

THIE MILLIAM BKOIST

MOJERYJE

HO CAYARIE . Hat grooti из водна (*)2 HW6896 фицерок ы замоца CTROBUTE IN Zaopa saw Hie Klopic

COCalls Coll IIII (11000) The The state of t

Harry Market

менить в нем 3 водорода на 3СП ", но технически эта задала осуществляется весьма сложно: спачала получают металапческое — Ag или Pb — производное ксантина (ксантии, реагируя в гавтомерной кетонной формо, способен замещать водород 3-х групп XII на металлі: затем, действул на грехметалличеекое производное СП_зЈ при нагревании, заменяют атомы металла на метильные группы и в игоге получают трехметилированный всантии, тождественный с природным тенном. Тени можно получить и пеносредственно из мочевой кислоты, которая метилируется действием СП_зЈ-ј-КОП ј- П₂О. давая тетраметидмочевую кислоту, от которой путем аналогичным переходу в всантину (действиом РОСІ_в и восстановлением) можно перейти к темцу ¹):

Замечательно то, что все эти переходы, требующие в лабораторных условиях действия сильных агентов, а часто и высоких температур, осуществляются живыми организмами с поразительной легкостью, благодаря участию э**нзим--ус**корителей реакций: характериой особенностью энзим (неорганизо-ванных ферментов), является приспособленность лишь к вынолнению какой либо одной, строго определенной функции, папр. окнечению, восстановлению, отщенаению группы СО, и др.

Если ввести в организм человска мочекую вислоту, то в моче можно констатировать присутствие ксантина и его метвлированных гомологов; и обратно, если ввести в организм коффени, то в моче могут быть обнаружены

ксантин и мочевая кислота. Таким образом эти реакции восстановления, метилирования в окасления. требующие такого труда и сложных операций в лабораторных условиях, в живых организмах протекают с большой легкостью. Очевидно, что процесс образования мочевой кислоты в животном организме есть процесс энзиматический; возможны два пути образования мочевой кислоты: первый---это на пуриновых оснований содержащихся в пукленновых кислотах иници. по этого нути недостаточно для об'яснения образования больших количеств мочевой кислоты. и, следовательно, организм должен обладать способностью синтевировать мо- чевую кислоту (в особенности итицы и пресмыкающиеся).

4. Пиррол и пиридин.

Пиррол и пиридин являются простейшими представителями другой . Ррушны готероциклических соединений, мграющих столь же важную роль, как и производные пурина. Пиррод и его производные входят в состав молекулы почти всех белков, а также в состав столь важных красящих начал, как хаорофилл, гемоглобин-пигмент крови, пигмент желчи и др. Пиридиновый цикл и его производные в состав белков не входят. Во являются составной частью почти всех типичных алкалондов. От каждого из этих ядер межно получить громадное количество производных; подобно бензолу, лежащему в основе групцы ароматических соединений, они знаяются родоначальниками целого отдема. 1) При хлорировании одна из групп СН3 отщепляется.

органической химия: вообще эти ядра имеют с бензолом много общего: прочность кольца, легкость реакций замещения при затрудненности реакций при общинения и пр. Все эти ядра содержатся в продуктах сухой перегония необезжиренных костей—костянном масле Dippela.

Пиррол.

Пиррол, о нахождении которого в природе было спазано выше, может быть получен и искусственно, из соединений с открытой денью углеродных атомов. Интересной с биологической точки зрения является возможность получения его из соединений группы углеводов, напр. перегонкой аммониевых солей санзевой, а также сахарной кислот (слизевая кислота получается при окисления галактовы). Но этот способ не даст указаний на строение ипрреда, которое хорошо уясияется синтезом из имида янтарной кислоты или сукщинимида. имеющего в энольной форме такой вид:

Сукцин-имид при нагревании с цинковой нылью или с патрием примо дает

ипррод. заменяя водные остатки на водород.

Пиррол, как соединение непредельное, может присоединять по два атома водорода по месту каждой двойной связи, давая продукты восстановления, также встречающиеся в природе; поэтому представляет интерес реакция получения сполна восстановленного пиррода--пирродидина из соединения с открытой ценью. Если взять тетраметилендиамин или путресции (являющийся одним на птоманнов-трупных ядов, образующихся при гинения белков) и

$$\mathrm{CH_2}$$
— $\mathrm{CH_2}$, $\mathrm{NH_2}$ $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ NH — $\mathrm{NH_3}$ $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$

подвергнуть нагреванию его хлористоводородную соль, то получится пирродидин. Эта реакция продивает свет и на образование соответствующих циклов в живых организмах, которое можно представить себе таким образом: обычными продуктами гидролиза белка являются днамино-кислоты, напр. ориштин (ди-

быть удалена п'получитея путреещий, из которого выделением аммиака, что также дегко производится живым организмом, и замыканием кольца образуется нарролидии. Другой способ замыкания кольца состоит в выделении воды; представим себе масляную кислоту с группой NH_2 в 7 — положении:

PUTCH B ASHIBI вируднения B THE TON 1 100 !! MIBOR IC BERT гиоченицая 11 Loqquil. TROUBLE CRAIN ipymin XII in SEETS BOOTAIL

Jakor perinco Bill

При катал THE METRICALINE THE GOLDE SHOPE mon abotenentia a BULE XIII. Botobot at MINIME 11000.1 kan ondo chasant

gar you sould no

осым выделить воду за счет () I парбоксильной групны и водорода группы NH22 о кольно замкнется и получится пирролидон:

$$\frac{\mathrm{CH_2} - \mathrm{CO}}{\mathrm{CH_2} - \mathrm{CH_2}} \sim \mathrm{NH}$$

А так как ремиции окисления и восстановления с легкостью осуществляются в живых организмах, то образование из этого соединения инрролидина. затруднения не представит. Ниррод представляет собой жидкость, безцветную в чистом состоянии, но темпеющую при хранении, кинящую при 131°, уд. вес его близок к весу воды (0.9752). Характерной реакцией на инррод служит дучника, смоченная ПСІ, краснеющая в присутствии ипрроза.

Может

28HLKGR

> 1107.1V=

йеков 2

branche-

KOTO-

tmuda.

мо дает

а атома

BREHIII.

R HOJY

OTEPH-

HOBERICH

VII: (803117

nubboan-

LIETOB B

MUHUME

un An

RO MOREL

and: qro

Pasyores

Наррол является очень слабым основанием, что об'ясняется наличием двойных связей, вообще понижающих основной характер (ср. фенол): водород группы NH наррода может быть даже замещен металлом (К). Напротив, продукты восстановления инфроза пирролии (1) и особенно пирролидии (2) обладают резпо выраженным основным характером.

При каладилическом восстановлении пиррола действием водорода в присутетвин металлического Ni *) получается нирродидии, вероятно через пирродин; ири более энергичном восстановлении происходит разрыв кольца с образованием предельных аминов вли же предельных углеводородов, с выделением азотав виде NH_g.

Водород ядра пиррода склонен к реакциям замещения; из продуктов замещения иодол СДДNH находит медицинское применение, замения подоформ. Как было сказано, водород NH ипррода может быть замещен металлом, металл же летко можно заменить на углеводородный, кнелотный и др. радикалы, напр.:

$$\frac{\mathrm{CH}=\mathrm{CH}}{\mathrm{CH}=\mathrm{CH}} \cdot \mathrm{NK} + \mathrm{CH}_{\mathrm{a}}\mathrm{J} = \frac{\mathrm{CH}-\mathrm{CH}}{\mathrm{CH}=\mathrm{CH}} \cdot \mathrm{N.CH}_{\mathrm{a}} + \mathrm{KJ}$$

Если пагревать такое углеводородное, папр. метнаьное производное, то метильная группа переходит к соседнему атому углерода:

Подобный процесс происходит и при нагревания метилированного апи-

[&]quot;в Метод Сабатье и Сендерена. Восстановление пиррода по этому методу было пзучено в даборатории органической химии И.С.-Х.А.

Latter the attended to the same of the sam

лина, что еще раз подчеркивает сходство пиррода с ароматическими соедипониями:

impiks the Bost L. A

TERM I CBMSE

allight, chall

The same of the same of the same of

and gracified intipiers,

M. V. Holl. C. Rolls

Im Rasperantin

THE ROLL TO HIS

aus a ofpasyment a 11

1 - [1]

MI

in enach.

Это свойство дает возможность связывать с углеродом ядра ниррода самые разнообразные групны: дальнейшим пагреванием метыпрованного виррода можно заставить углерод группы СП, войти в кольцо и образовать пиридин;

Чомологи ипррода имеют больное значение по их распространенности в природе; для удобства обозначения их, углеродные атомы инррольного ядра помечаются таким образом:

Весьма важен «З, диметил-вотпа-ипррод или гемопиррод, выделенных

$$\mathrm{CH_a,C} \leftarrow \mathrm{C,CH_a,CH_a}$$
 $\mathrm{H\dot{C}} = \mathrm{C,CH_a}$
 NH

из красащего вещества крови--гематина и из хлорофилла. Сполна восстановденный ипррол-нирродидии входит в состав многих алкалоидов -никотина, коканна и др. Пирродидин-карбоновая наслота или пролин входит в состав

^{*)} Здесь как и в дальнейшем, не указаны атомы, не принимающие участия в реакции, а обозначен лишь скелет утлеродных связей; таким образом бензольнее

Contraction of the second seco

it coeffic

оли самы. Этирола ниридин:

ранениости в одначого здра

To BUDGERORE

10.1113b BUCCTBleff
1---HIROTHIA,
BNO3-RE B

Maiomire design

Продин близко примывает в сукции-имиду и образование его из других ародуктов, входящих в состав белка, внолие ясло; например, отнитием воды от глютаминовой кислоты получается соединение очень близкое и пролину:

Ниррод на воздухе легко окисляется, давая темно-окрашенные продукты, которые ставят в связь с гуминовыми веществами почв. Отсутствие основных свойств в, инрроле сказывается и в том, что при действии кислот он не дает соли, а легко конденсируется, образуя красную смолистую массу, так называемый красный инррол. Главным продуктом конденсации является три-пиррол. в котором 3 молекулы инррола скреплены между собой за счет разорвавнияхся двойных связей.

При нагревании три-пиррода одна на молекул отщенляется, а в врух оставникся происходит перегруппировка, в результате которой выделяется аминак и образуется индол:

Индол.

Нидол представляет собой двуядерную систему, образующуюся в результате слияния бензольного цикла с инррольным:

Это безиветное кристаллическое вещество, легко окисляющееся и темнеющее на воздухе: водород группы XII и здесь, подобно инрроду, может быть замещен на калий, а далее на различные радикалы, которые при нагребыть замещен на калий, а далее на различные радикалы, которые при нагребыть замещен на калий. а далее на различные радикалы, которые дают указания вании перейдут к атому С. Из большого числа способов синтетического полувании перейдут к атому С. Из большого представляют те, которые дают указания чения индола, наибольший интерес представляют те, которые дают указания ил его строение. Папример, если влить фенил-этилен или стирол, в котород один водород группы СН = СН $_2$ замещен хлором и подверинут его нигрованию.

то получим вигро-хлор-стирол с группой XO, в орто-положении. Восстановлеинем получаем продукт (2) в котором при отнатии элементов НСТ происходит замынание кольца и получается индол.

Пидольное ядро имеет значительный биологический интерес, так как входит в сочтав молекулы белков, а также встречается и в растительных эфирмых маслах; кроме гого он имеет и гехнический питерес, так как лежит

в основе прасящих веществ индиговой группы.

Химический характер видола очень близов к таковому же инфрома, не основные свойства еще менее выражены, благодаря присутствию бензольного кольца, вообще наклошному понижать основной характер. Продукты восстановления индола дигидронидол и тетрагидронидол, подобно вирролниу и пирромидину, обладают ясно выраженным основным характером.

Нидол (равно как в ипрред) является вторичным основанием и, в отличне от первичных аминов, арядействин азотистой кнелоты ие дает водного остатка, а образует интрозо-соединение; при образовании азотновислой соли интрозонидола получается характерное краеное окранивание раствора, которое может служить реакцией для открытия индола.

В белковой молекуле видольное кольцо находител в соединении с жаминопроиноповой кислотой или *аланинель.* Алании явлиется одной из важнейних аминогислот, постоянно встречающейся среди продуктов гидролиза-

белка в виде раздичных производных, представляющих результат замены водорода метильной группы алапина на различные раздичные раздичных представляющий прудутся замены водорода на водила остатов и присмеин - при замене на остатов сероводорода;

далее фенил-алани. звазнонскей результатом замены водорода в алание на остаток бендола, оксифенил-алании или тырозин-, при замене на остаток фенолаMARCHITATION CO. STREET TO STREET THE STREET



present offic. to

आत. माना पान

pina ornen.

висьмующей в подрамения ими ванововым в подрам и подрамения выподния - при жимения

Трингофан является обычным продуктом гидролиза белка: ему прикадлежит важная роль при считизе белка животным организмом и при педостатке его в инще наступают болезненные растройства, так как он не может быть заменен кругими аминокислотами: в значительных количествах ов может быть получен. ври гидролизе казенна с помощью знаима напареалической жезезы эрепсина. Трицтофаном же обуслованвается розовое окращивание при реакции на белок. вредложенной Адамкевичем: к исиытуемому веществу приливают уксусной кислоты (содержащей чанованаевую кислоту) и осторожно врешой серной: на границе воследней образуется кольцо розового цвета. При гипении белка или при сплавлении его со щелочами из тринтофана образуется пидол, вместе со своим метилированным (в 3 людожении) гомологом- скатолом: запах экскрементов: в значительной мере обусловливается присутствием индола и скатола,

Major

18,2,00

Wag.

Yallid

de Kyrj

da. Im

याजाभा ।

+GTOPER

HHPpu-

M H. F

RORED

10 K (21.8)

· Eddally,

HIPPHI

His Balais

1-HIJAN Him

il r . Ril Wells

My Westing

mil of

В заявом организме аминогателоты и вообще аминосоединения могут подвергаться трем главным процессам: 1) реакции декарбо силирования, т. с. вотере ('O₂, приводящей от аминовислоты в простому амину. 2) реакция дизаминирования, при которой остаток NH₂ заменяется на водород и Зэ реакции окисления, точнее -- суммариому процессу окислительного дезаминироваияа, при чем азот аминовислоты уходит в виде аммиака, карбоксильная группа отщенанется в виде СО₂, а угасрод, при котором стояла группа ХИ, окислистся в альдеридную или кетопную группу, Если применить эти превраисния в триптофану, то получатея следующие продукты:

При реакции декарбоксилирования получается пидол-этиламии (1), встречающийся в покоторых высших растениях и грибах; процесс дезаминирования дает продукт, обычно получающийся при разложении белгов скатол-уксусную вислоту. Реакция окисления ведет в отщенлению СО₂ в XII₃ и через альде**г**ид, как промежуточный продукт дает яндолуксусную кислоту (или скатол-карбононую) (5), а последныя терыя СО, образует скатол (6).

Кроме производных самого видола, в живой природе часто встречаются продаводные дигидровидола иля видольная известно большое число производных, стоящих в таком же отношении к основному здру- индолину, в каком стоят к пурину вещества мочевой группы, получающиеся и результате замены водорода, основного ядра ла водный остаток,

Такими соединециями будут:

AND THE PROPERTY OF THE PARTY O

Все эти соединения, как содержащие грунну СО, подобно веществам мочевой группы, могут реагировать также в тактомерной эпольной форме; все они стоят в близкой связи с природной растительной праской мидиго, а так - как они являются продуктами окисления видолина. То переход к индиго от соединений, содержащих яндольное кольцо может происходть и в организме животных. И действительно, вногда, наиболее часто у травоидных наблюдается выделение красящих веществ видиговой группы с мочей и потом, придающее последним синою окраску. Эти красящие начала образуются вероятно из трингофана при необъящом течении реакций обмена веществ в организме, и осин исвусственно ввести в организм индод. то он нутем окислевии будет-превращен в индиго и выделен с мочей или вным путем. Продукты, образуюэнцеся при окисления индолина, могут быть получены испусственно целым рядой сингетических методов из веществ ароматического ряда, что представляет существенный питерес для технического получения пидиго. Т

тарковы Выдел жеторых фер agmana na m жештабе при то peranter desa. Marinoten B and horopid 12 процесс

HOM HER GOLD

SEROPO JUSTO

" Maloko Gomber:

"Barong, BhA

illig

NO MEN

MORRESTO ! ME

THORPILI B 3MC

з) Из многочиеленных способов синтетического получения этих фродуктов межно получения этих фродуктов межно привести следующие, как могущие дать указания на образование соответствующих веществ в природных условиях: П сели влять фенца-уксусную инслоту, т. с. бенкол. в котором один из водородов замещен на уксусную заколоту, т. с. од вамию, то подучам оргозаманостивал посучную заколоту, и подвергнуть ес нитрев которы, то получим орто-амано-фенцы воручную кислоту, и подвергнуть ес по-

(46) (4) (4)

L-XIII

·--- (°.0)[,

NII -- III

ни (1), ветроалминированы атол-уксусную стрез альдеты, калол-карбоно-

о встрезаюся сло производ виу, в каков

NII NII (Olaysa)

SHO BOULDSEED

HOU DODASE: PER

HULLION A BEILD

HULLION BOUNDSEED

HU

Индиго.

Нидиго представляет собой кристаллическое вещество интенсивно синего цвета, перастворимое ин в воде, ин в обычных органических растворителях, лина. В крепкой серной кислоты, расплавленного параффила и ани-инелоту (индиго-кармии).

Растительное видиго получается из перебродивщего сока индигоносных растений, пранадлежащих к роду Indigofera (Leguminosae-Papilionaceae) или Isatis-вайда (Compositae). В этих растениях не содержитея пидиго в готовом виде, но находитея слюкозид-пидикан, образованный сочетанием молекулы индокнена с молокулой виноградного сахара—глюкозы. Если представить себе индоксил в эпольной форме, го за счет ОН индоксила и водорода молекулы

тлюкозы выделяется вода и образуется глюкозид. И обратно, под влиянием некоторых ферментов может происходить присоединение воды и распадение индикана на пидокенл и глюкозу. Такое расщенление производится в большом маситабе при техинческом получании видиго. Для этого индигоносные растения срезаются исзадолго до цветения, помещаются в бассейн, заливаются водой и оставляются в покое. Вода из растения извлекает глюкозид, а также и те энзимы, которые расиценляют его на глюкозу и индоксил, и часов через 12 процесс ферментации оканчивается. Перебродивний сок. имеющий более или менее темный желтый цвет взбалтывается с номощью весел или какого либо иного приспособления в течение 2-3 часов для более тесного соприкосновения с воздухом. Под влиянием клелорода воздуха выдетсеного соприкосновения с воздухом.

ее из соди, выделяет воду и происходит замыкание кольца с образованием оксиндола:

$$\begin{array}{c|c} C.CII_2.COOII & & & \\ \hline C.CII_2.COOII & & & \\ \hline C.NII_2 & & & \\ \hline \end{array}$$

2) Если взять хлорангидрид бензойной кислоты и подействовать на ного циавистым серебром и затем водой, то получается бензопл-муравьиная кислота: если ее

$$C.co.cool$$

подвергнуть интрованию в последующему восстановлению, то получается орго-аминокодвергнуть интрованию в последующему выделяет воду в образует платин. Спелота, которая в момент своего образования выделяет воду в образует платин. ляется перастворимое свисе индиго, осаждающееся на дво в виде мелкого порошка. Осадок отфильтровывается через полотияный фильтр, отпрессовывается от избытка влаги, высущивается в поступает в продажу в виде кусков синеватофиолетового цвета, приобретающих при трении поттем медноватый отлив.

Индиго имеет состав $C_{16}H_{10}N_2O_2$, его молекулярный вес установлен с точностью, благодаря его способности обращаться в нар без разложения, если его нагревать при уменьшенном давлении: способность возгоняться представаяет также удобство для очищения индиго. Строение индиго может быть уяскено из следующих соображений: при окислении индиго дает изатии, заключающий в атомов углерода, следовательно при окислении происходит распад молекулы индиго: $C_{16}H_{10}N_2O_3 \rightarrow 2C_8H_3NO_2$.

С другой стороны *индоксим* очень легко при окисления переходит в индиго и этот переход можно себе представить так: т.-е. две молекулы индоксила, окислянсь выделяют водород в виде воды и освободившиеся сродства соединиют

их в одну молекулу индиго. Строение этого красителя было установлено Ад-Байером, предложившим и первые способы спитеза его, не написдище, впрочем, по своей дороговизие технического применения.

В настоящее время синтетическое видиго готовится в технике по двум способам: 1) исходным продуктом служит углеводород каменноугольного дегтя нафталии, который дымящейся серной кислотой, в присутствии сернокислой ртути как катализатора, окислется во фталевый ангидрид, а этот последний действием NH₃ переводится во фтальимид, фтальимид, бынслением в помощью хлорнова-

тисто-натровой соли переводится в антранкловую кислоту*): Антраниловая кис-

$$C_{\mathbf{6}}\Pi_{\mathbf{5}} \stackrel{\mathrm{COOH}}{<} N\Pi_{\mathbf{2}}$$

NIL Na Lace
Hotopota H

раствориться

S PARCE NH, LHI MA. Tak Kak MARO HepeBi

Manual abacases (1980) and the state of the

""

THE PROPERTY OF THE PROPER

The Market of th

^{*)} Получение из фтальимида антраниловой кислоты есть частный случай реакции Гофманиа—получения первичных аминов из амидов кислот действием хлорноватистой или бромноватистой щелочи, напр. СН₃.NH₂ из СН₃.CONH₂: (CH₃.CONH₂ → CH₃ CONHBr → CH₃.CON,NaBr → NaBr + CH₃.NCO → (Th₃.NCO)

дота конденсацией с хлороуксусной анслотой даст фенил-глиции-ортокарбоновую выслоту, которая при сплавлении с щелочами дает индоксил, окисляющимся вислородом воздуха в индиго; 2) способ заключается в следующем: исходил из

бензола, превращают его в натробензол и анилии, далее конденсацией с хлороуксусной кислотой в фенилглиции, который при цагревании с патрий-имидом XH, Na дает нидоксил.

Нидиго при действии восстановлеслей может присоединать два атома. водорода и переходить в так наз. белое индиго, обладающее способностью растворяться в иделочах и при действии кислорода воздуха переходить обратио

в синее индиго. Это свойство белого индиго и пспользуется в гехнике краинения, гак как синее индиго в обычных растворителях не растворимо: синее нидиго переводитея в белое действием железного кунороса в присутствии гашеной извести, как ицелочи; полученным раствором пропитывается ткань, которая затем на воздухе приобретает синий цвет. Другой способ окрашивания основывается на способности нидиго давать под влиянием серной анслоты растворимые в воде сульфокислоты. Натровые и калийные соли этих сульфолислот талже растворимы в воде с нидигово синим цветом и посят название видигокармина.

С заменой группы ХН в молекуле индиго сероп получается твонидигопрасная праска; с введением брома в оба бензольные кольца видиго гакже получается красивал красная краска. тождественная с финикайским пурпуром древних, добывавшимся из морских моллюсков (шигех); этот факт интересен. как новый случай связи дигментов пиднеовой группы с животным дарством к нечаетый пример нахождения органических галондных производных в животных,

в химическом отношении представляет большое сходство с инррозом, но в биологическом отношении роль его совершению инан-

В то время как инррод и его гомологи входят в состав почти каждой белковой молекулы, производные париднка шкогда в состав белка не входят. а встречаются лишь в растительном царстве в качестве существенной составной части большвиства адкалондов, веществ, обладающих сильным специфим денствием на животими органироспаюто вольна с бензольным подучает-Подобно гому, как слиянием ипрредыюте вольна с бензольным подучаетческим действием на животный организм.

OBJERO AC e. Bupoyet. Ke to Any O ACTA Rade AC. TOB DIVIS TO TOTALIS

aidily .

Denting

The Rit.

17 (): 1, 2) 1 1

Hilly, my

A CONTRACTOR

· Medical

It of a Chapter

MO, SELLAR

LHT B HE

ндовеньы

COC. DUBBLE

[di].

O X.10pnona

digital.

THAIR IT

app. Tell

garajia ji

Breit Oth

Ampart !

seperpy min

арибетать.

war ober

THE TO THEX

осуществ.1Я

MILL MOOTO

wate mibu

annirara H

ни вуда ин

का अक्का मह

Wied Alleria

व व्यापाताम् ॥

TER MUNICIPALITY

Кроме

ся видол, вак и слиянием виридинового и бензольного колец получается жинолин: кроме хинолина в алкалопдах находитея и изо-жинолиновое ядро, отще чающееся несколько иным положением алома азота:

Эти ядра, а также их гомологи в значительном количестве паходятся в костяном масле-продукте сухой перегонки необезжиренных костей, а в песколько меньших количествах встречаются в каменноугольном дегте, откуда они зегко могут быть выделены, гак как обладают характером оснований и дают солы с кислотами, в отличие от нейтральных углеводородов и кислых фено-AOB.

Кроме гого, производные инридипового цикла могут быть получены цельм ридом синтетических способов. Весьма интересный синтез пиридина, паноминаювани спитез бензола из ацетилена, описан Рамсаем: если взять смесь ацетилена я HCN и пропускать ее через нагретую трубку, то образуется ипридип по еледующему уравнению: 2СП \ll СП+ ИСХ = С $_5\Pi_5$ Х, т. е. совершенно апалогично тому как БСН СВ дают Св На.

Хорошо говорит о строении инридина синтез из этил-альна-амина который ири пропусканий пад окнеью свища отдает водород и замыкает, кольпо:

Подобно пиррольному, пиридиновый цикл может быть получен из соединений с открытой ценью, которые образуются из молекулы белков, например ври отнатии частицы аммиака от пента-метилен-диамина- кадаверина (от cadaver — труп) замыкается кольцо и образуется сполна восстановленный пириди: -пиперидин:

Отнятие аммиака производител в виде ХП₄СГ при нагревалии хлористоводородной соли пентаметилендиамина. Совершенно подобно тому как из у амино-масляной кислоты получается инррозидон¹), так и на д-амино-валерыявовой кнежоты отнятием воды и замыканием кольца летко образуется инперижон, представляющей собой пиперидии, в котором два водорода заменены на

Восстановлением это вещество делко может быть перевежено в инперидин, а отнятнем водорода можно перейти к инридину.

Как уже говорилось, в продуктах гидролиза белка пиридина не содержится, а между тем в костиом масле пиридиновые основания находятся: кроме того Никте, видный исследователь в области алкалондов, показал, что пиридиновые основания получаются почти при сухой перегонке с известью продуктов, получающихся ири гидролизе безков в присутствии формальдегида. Пикте полагал. что таким путем можно установить простую и наглядную связь между алкалоигами и белковыми веществами; по надо заметить, что с одной стороны, получение тех или иных соединений в искусственных условиях ири действии весьма. высокой температуры не может служить указанием для уленения возможных нутей образования нодобных соединений в живой природе, ибо ири высокой температуре может проиеходить глубокий распад молекулы е совершенно повыми перегруппировками агомов: с другой стороны новидимому и ист необходимости прибетать к столь сильно действующим средствам, так как виридиповый цикл может быть получен из аминокиелот, входищих в состав белков, нутем отиягия от них эдементов воды или аммиака, а эти реакции, как известно, дегко осуществияются живым организмом. С точки зрешия уясиения реакций, имеюних место в живой природе весьма интересным является установление связи между инридиновым циклом и углеводами: именно, при действии на глюкозу аммнака и хлористого цинка получается инридии (вместе с паразином).

Кроме гого ипридии и его производные могут быть получены из соедине-, имя ряда инррода. Если взять метнаированный гомолог инррода и пропустить его через нагретую трубку, то углерод боковой цени входит в кольцо и обра-

зуется пиридин: точно также от индола можно перейти в хиколицу. Подобикм же образом получается пиридии нагреванием ипрреда с подпетым мезиленом в ъстилатом наприя:

CH CH
$$\frac{\text{CH}}{\text{NH} + \text{CH}_2 J_2} = 2\text{CH}_3 \text{ONa}$$
 CH $\frac{\text{CH}}{\text{CH}} + 2\text{NaJ}$ CH $\frac{\text{CH}}{\text{CH}}$

→ 2CH_aOH.

Существует также ряд способов получения гомологов паридна из разл иных альдегидов и аммиака, не представляющих однако интереса с биохимичес ой

точки зрения, так как реакция протекает при высокой температуре, придин во многих отношениях является чрезвычайно сходным с беннолом.

Благодаря прочности кольца и бензол и пиридни являются родоначальны-Ками целой массы веществ: но надо заметить, что в отличке от бензола могут существовать однозамешенные изомеры имрадина, так как уже сам ипрадин

113 (2)078 Hallbridge (Or cada HIIPHAR!

· in

STORE !

B in-

Will be

atten x

र्गास्प्रत-

d Median

MHIIIII -

O'HILIONA

HI THHI He

to affacto-

H.1-QMillia

SMIARBUR.

HO-BREEFER E Stratesty by имеет ассиметрическую частицу, представляя как бы бензол, в котором одна на

групп СП заменена на атом азота.

. Поэтому на бензова может быть получен голько одни метнинрованный гомолог -- голуод, в то время как из ипридник могут быть получены метыимридины в виде грех изомеров (х.3 и т):

Из замещенных продуктов пирыдных важное значение принадлежит пиридиивырбоновым вислотам, так как получение их при овислении гомологов позвомяет судить о числе и положении заместителей в пиридиновом, кольце. Сходство имридина с бензолом выражается в в большой наклонности в реакциям замещевил в в прочиости ядра: если подвергать окислению гомологи бензола, то онислеине происходит линь в боковой цени, ядро же остается обывновенно нетропутым; точно также ведут себя и гомологи ипридина. Подобно бензолу, пиридин 🖫 может быть подвергнут восстановаению, и переведен в nunepuduh $C_3\Pi_{11}N_3$ по пиридиновое кольцо несколько менее прочно, чем бензольное и при очень энергичном восстановлении может разрываться. давая предельный амин. или даже углеводород (пентан) с отщенденнем аммика: по и относительно бензода есть указания, что при очень эперанчном восстановлении может происходить разрыв - кольца (Бертдол)

Пафталин бри окислевии дает фталевую кнедоту, а эта последиви терия 200, может перейти в бензол; если оквелить хинолии, то получается двухосновиая хиполиновая кислота, при нагревания териющая 200, и дающая пиря-Ниридии является *третичным* основанием и подобно всем третичным

аминам обладает способностью соединяться с СН"Ј.

Пиперидин является более сильным основанием, чем пиридин. Опрастворим в воде, ядовит, обладает противным запахом; встречается в составе непоторых алкалондов: подобно веем вторичным аминам при действии авотиетой кнелоты дает нагрозосоединение. Замечательна реакция бензона-пинерыдина с пятноромистым фосфором, приводащая в соединению с отврытой

addid-ani ли. Точ MARTHAR HIMINH:

ne

dT90a

womer.

Aldustrial F-! Calle Tall. (1) Jac (10 Rolli) Julikolt coll

Top land topla The William D 11 BY OND (1) Bluer Theres no course

$$PBr_3 = POBr_3 + C_6H_3.CN + CH_2Br.CH_2.CH_2.CH_2.CH_3.Br.$$

$$N$$

$$OC.C_6H_3$$

НикониХ

Хамический характер хинолина близок к характеру пиридина: это жидкость с 1° кипения 240° и с более приятным, чем у пиридина запахом. Хинолин может быть получен искусственно рядом разнообразных приемов. Если взять

адлил-анилни и пропускать его пары над окисью свинда, то нозучается хинолии. Точно также, если взять анилии и заставить его взаимодействовать с злыдетидом агриловой кислоты, то выделяется вода и образуется акрелеми завыши:

Акролени-анилии. Отдавая два атома водорода замикает кольцо и получается хиполии. Этим способом и получается обычно хинолии на практике, по методу предложенному Скраумом. Берется емесь апилина, натробензола, глицерина и предложенному Скраумом. Берется емесь апилина, натробензола, глицерина и под влиянием сервенкой серной кислоты и нагревается: при этом из глицерина под влиянием сервенкой серной кислоты и нагревается: при этом из глицерина под влиянием окразуется акролением, который с анилином дает акролением окисляющего действия интробензола, теряет два атома последний под влиянием окисляющего действия интробензола, теряет два атома последний под влиянием окисляющего действия интробензола.

водорода и дает хинолин.
Вместе с хинолином в костном масле и в каменноугольном девге встречается изолинолин, который также может быть получен синтетически, например из бензилиден-этиламина пропусканием через накаменную трубку:

СП — СП — страгидро-изохинолина из фенид-этил-амина и му-

The Contraction of the Contracti

ilis il.

HILDE

4.119

ipuguit-

HOURG-

ходетво

измещее

ORREGE-

ойутым;

ипридас

 $C_3H_{11}X_{51}$

H OTEHL

мин. или

sola ech

ь разрыв

іяя теряя

H ABYXOC-

RIA BILLIA

DETRUMBE

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

равьиного альдогида, в свили с возможностью образования таким путем изохинолипового идра в растении *)

Строение изохинолина доказывается также получением при окислении цинхомероновой и фталевой кислот:

Изохинолиновое идро ветречается в некоторых алказондах.

THABA H.

накалонды.

1. Соединения, относимые к группе алкалоидов.

К группе алкалондов принадлежат в пцества, вырабатываемые растительным организмом и имеющие характер оснований. Долгое время не было известно основных веществ растительного происхождения, и даже не допускалась возможность их нахождения в растеннях, так как иных щелочей, кроме ХаОП. КОН и NH₃OH не знали. Поэтому было большой неожиданностью нахождение Сертюриером в начале 19-го столетия в настое, приготовленном из головок мака (Papaver somailerum). вещества, содержащего азот и обладающего основным характером, способного образовать соди с кислотами. По вслед за этим открытием изучение новой группы органических соединений пошло быстрыми шагами. причем выяснилось, что то сильное специфическое, целебное или эдовитое действие, которое оказывают на человеческий организм многие растения. будучи пришиты внутрь, обусловлено именно содержанием в них особых веществ основного характера, отчего и вен группа получила название алкалоидов (alkali—щелочи).

в настоящее время известно весьма значительное число природных органических соединений основного характера и по вопросу о том, должны ли быть они все причислены в группе алкалондов, между исследователями нет единства. В самом инфоком смысле под словом ильналий понимается велкое вещество живой природы, содержающее азот и обладающее основным харик. тером; в таком случае в эту группу должны быть относены следующие состанения: 1) аминил, т.е. моно, ди и окси - амины: 2) на алинновислот-диаминоa continue par TOP MUTETING Bale P. Harris, R. 19 R offent dien A Mana B parter THE BRADEROY

Market 16 Di

11.13

Little Land

115 (211)

 $\{(0)\}$

Подобив NAME OF THE явх условиях REEX:

11112

 $oxed{H}_q$

 $\Delta\Pi$

Booonte зульшенич 4) 030 B medalizati Rule II HIIMO. PHIMESECONFOL Tight B delinition 1 Total Calling postalistic in t

JOHN METHIE DAMY WALL The Williams no Pidion Or

^{*)} Фенил-этил-амин легко может образоваться путем реакцам декарбоксилирования из фенил-аданина: С_вЦ₅, СН₂, СП, NH₂, СООН, поторый является необходимий оставной частью белковой молекулы: муравьяный альдегид является нервым про-

дилюты, к которым относится и генсоновые основания, встречающиеся в проуктах распада белков (моноаминокиелоты нейтральны). 3) сполни зимещенные аммониевые основания (т.е. УП, он. в котором водород заменен на разинчные радиналы). Это общирная группа, представители которой истречают-

На наиболее важных производных этого класса следует уномянуть лолия, вещество сильно основного жарактера, выделенное из желги и встречающееся в мозгу

$$\begin{array}{cccc} \mathrm{CH}_2 & \times \mathrm{N}_2 & \mathrm{CH}_3 \\ \mathrm{CH}_2 & \mathrm{OH} & \mathrm{OH} \end{array}$$

и семенах растений. К этой же группе отпосятся и бешанкы, соединения анги град пого характера, основные свойства которых несколько ослаблены присутствием карбоксильной группы, наличность которой солижает их с аминокислотами. В растепи ах очень обычен *бешаны* —вещество более окисленное, пежели холин: образование беганна в рэстепии хорошо об'яспяется через метилирование сликоколя с перехолом трех валетного акота в пяти валетный:

Подобный же процесс метилирования может иметь место и с другими азотисгами соединениями, напр. пролик (х-пирроливии -карбоязная кислота) образует в этих-условиях алиалоил стижидини, встречающийся в Galcopsis grandiflora др. расте BREEK

Вообще реалини метилирования обычны для живых организмов и влот сполна замещенных амм эписвых оснований всегда соединяется с метильными группами

4) азотистые гетероцинатические соединения, рассмотренные нами в в предыдунцей главе, т е. пуриновая групца, парямилиновые основания, парролыные и индольные кольца, пиридии, хинолии пзохинолии празнообразные и мно-

Как видио при таком широком пошмания слова "алкалонд", вся группа гочисленные их производные. принимает расилывчалый, неопределенный характер, в нее приходиться валючать саником разнородные классы создинений. Поэтому удобиее с узить это попытие и относить в алкалондам лишь группу веществ, обладающих уарактерным сильным действием на человеческий и животный организм и заключающих организм и заключающих организм и заключающих одну или несколько азотистых гетероциклических группировок (пирродыную. парадиновую, хинолиновую п изохинолиновую полько произволные инпидиновод байтая. предлагают понимать под алеждондами только производные пиридиновой группы.

1) Пдовитые вещества грибов не подходят к принятому нами определению алуапо такое определение слинком узко.

растительбыло навецонускалачь ione Yaoll. нахождени H3 POJ0808 Hero ochor.

Mr. Hillia

अस्त्र उद्य अस्त 10 OHCTPUM HOO H.H MO ne paeremi. WHY Reners

de Thi de 10 light DO. LIPPIN Oliv 1. Mornight . Harrigh Ma ... Miller Response IOBIIDAN Talki

W. Williams College ONE-Allander

C. P. S. C. C. W. W. W. W. C. Telegram at

Заправа при следует отпести к группе игоманием или трупвых ядов.

2. Распространение алкалоидов в природе.

Первые алкалопды были открыты в 1805—1817 гг. Serturner ом рому удалось получить из опих кристаллы морфина: но уже к 30-м годам было взвестно много алкалондов. Относительно распространения алкалондов в природе надо заметить, что все настоящие сложные алкалонды неключительно растительного происхождения, в царстве животных они совершенно не встречаютел. Вообие, чем проще го али иное вещество, тем шире его распространение в природе: например вещества пуриновой группы (ксантии, тем мочевая кислога и проч.) общи и животным и растениям, по соединения с инридиновой и хинолиновой группировкой свойственны лишь высщим растениям,

нисшие растения настоящих алкалопдов не содержат.

Но и сроди высиих растений алкалонды рас ределены перавномерно: в то время как некоторые семейства лишены алкалондов, другие содержат их в больших количествах. Богаты алкалондами насленовые (антронии), мареновые (алкалонды хинной корки), лютиковые, маковые (алкалонды опил -морфин и 20 других), зоятичные (цикута) и др., губонветные их не содержат, из однодольных содержит алкалонды сем. лилейных. Что касается распределения алкалондов по различным органам растений, то здесь неазля отмотить инкакой закономерности, так инкотив содержится в листых, атрония в листых и семенах, оннум в головках мака и г. д.. Так как сок растений имеет кислую реакцию, то и алкалонды находятся не в виде свободных оснований, а или в виде солей обычных растигельных кислот яблочной, винной, лимонной, и др., или же в соединении с особыми сложными кислотами: например хинии встречается в виде соли хинной кислоты ¹), атронии в виде соли гроновой кислоты.

3. Состав и общие свойства алкалоидов.

По составу все алкалов (в могут быть разделены на две группы: 1) не содержащие вислорода. т. е. состоящие лишь на утлерода, авота и водорода (напр. инкотии Collis N2, коннии Collis N) и 2) на содержащие вислород: последине более распространены в природе. Сообразно с составом и физические свойства их различны: безанслородные алкалонды летучи с нарами воды без разложения и легко могут быть выделены из смесей отгонкой из нераочного раствора, подобно тому, как гонится аммиак по способу Къслъдати. Содержащие вислород нелетучи и для выделения их обрабатывают щелочами растения или части растояни и извлекают растворителями. Всем алкалоидам свойственны некоторые общие реакции: так они осаждаются растворами фосфорно-молноденовой и фосфорно-вольфрамовой кислот. двойными солями такелых металлов напр. КЛ - ИзЛ₂. Дубильной вислот. двойными солями такелых металлов напр. КЛ - ИзЛ₂. Дубильной вислотой они также осаждаются, но хуже. ²) Большинство алкалондов обладает горьким вкусом.

При изучении химического характера алкалондов исследователям пришлось гтолкнуться с большими загрудисинями вследствие значительной сложности этих веществ. Первым шагом при изучении вслкого вещества является знаше состава, для чего необходимо выделить его в чистом виде и подвергнуть его анализу. Следующем этаном является установление момекулярного веса, когорый определяется для алкалондов, летучих без разложения по плотности пара, а нелетучих—на основание законов Рауля, по повышению то кипения и сопижению то замерзания растворов. При значительной сложности состава

2) Эта реакции свойственны и белкам, там они также обусловлены врисут-

vir.Jal. (1) · B. C.H. JAA Haggion C R BILLY The (NH) II T cotoff ittao TURELIE B THEX VOTE agorneroli) та действи шй радика Большая ча от принадле азота, вход: в кислотой

Кислој водного ост "С=О, в в -О-СН₃ п эти группы, Весьма

основания,

позволяет от рипения вои мулы или или или или выжное вначения воно большинство формулы сле;

В дает одноо в дает одноо в дает одноо дает одноо в дает одно в дает одно в дает одно в дает одно в дает одн

Упиная или гексагидро-теграокси-бензойная кислота имеет следующий состав:
 С. И. СООН.

алкалондов данные анализа иногда не нозволяют выразить отношения между элементами и целых числах и предстоит выбор между двумя близкими формулами, наприм. между С₉H₁₈N и С₉H₁₇N (разница в содержании Н всего лишь ().70 о) в этом случае закон четных паев дает определенные указания п заставляет отбросить одну из формул как невозможную, в данном примере—

Для определения строения алкалондов имеется ряд общих методов. Начнем с вопроса о характере атома азота. Азот может входить в молекулу в виде трех различных форм, пменно в виде первичного ('NH2), вторичного ('NH) и третичного (N''') аминов. Эти три класса аминов различаются между собой отношением к HNO₂; первичный амин при действии азотистой кислоты отщенляет азот п амино-группа заменяется водным остатком, вторичный амин в этих условнях дает нитрозо-соединение N.NO, третичный же в реакцию с азотистой кислотой не вступает. Кроме того первичные и вторичные амины при действии хлорангидридов кислот могут замещать свой водород на кислотный радикал. Третичный амин, реагируя с СН₃Ј дает аммониевое основание. Большая часть алкалондов принадлежит к третичным основаниям. Независимо от принадлежности к той или нной группе аминов почти всегда каждый атом азота, входящий в молекулу вещества, вносит с собой способность соединяться с кислотой и потому можно различать одно, дву, трикислотные и т. д. основания, смотря по числу атомов азота.

Кислород в молекулу алкалонда может входить в виде следующих групи: водного остатка ОН', карбоксильной группы 'СООН, карбонильной группы "C=O, в виде эфирного кислорода -O-, последний чаще всего в виде -O-CH_а или -O-CO-R. Все те общие реакции, которые характеризуют

эти группы, могут быть применены и к открытию их в алкалоидах.

Весьма важную роль при установлении строения алкалондов сыграла герегонка с едкими щелочами, которая приводит к разложению алкалоида и нозволяет определить, производным каких простых ядер оп является. Для решения вопроса о присутствии и местах нахождения боковых цепей приходител прибегать к реакциям окисления. При окислении анкалонда образуются пиридин или хинолин-карбоновые кислоты, нозволяющие судить о местах прикрепления боковых цепей по положению карбоксильных групп: не менее важное значение имеют и реакции восстановления, как это будет видно в дальнейшем. Таким образом, идя последовательно, представляется возможность сначала решить вопрос об азоте, затем о кислороде, о место нахождения боковых цепей и путем разложения выделить основные ядра. Кроме того большинство алкалоидов явилются оптически деятельными и при установления формулы следует принимать во внимание и это свойство.

4. Бескислородные алкалоиды.

District of the state of the st

OB B HIM-

Marital Marital

Michigo 116

the bank

HTHH. WE

in THROMES

PRECEDENTAL.

BHOMOJHOLE

O lebaur Re

HI). Mignego.

OHHR WOL

Z H0 C0 ph

TO Radgeres

Just b Huddin

Бих, агровы

MRSTSRC HOD

ORDO ZIJIJI, OCRO

THOR, BUHHOR.

отами: наврк-

B BHILL COM

груния: Пр

LIS II ROTHING

HILLIE EHEROPO

Labor R deg

LAME 6 Halem

it opposite

coox Reenda

ESTOT Hetelass

31.671 U.Hid.ididis

Meduliam bo.

TAH GOTHING

Time Our distribution

BREEDIN HPHILL

Thur Chilipp

A TRADITOR SHOP

Hillord Edition in

11.10 Morth light

I HOURSPIPELL

Рассмотрим несколько примеров. Коншин из Conium maculatum, чрезвы-Райно ядовитый, однокислотный алкалоид, состав и молекулярный вес которого выражается формулой $C_8H_{17}N$. По отношению к азоту он обнаруживает свой-ства вторичного основания. Перегоняя его над цинковой пылью удалось отнять водород (цинковая пыль всегда содержит ZвО) и перейти к конприну C₈H₁₁N. Строение конирина было установлено следующим образом: при окислении нв дает одноосновную пиридин-карбоновую кислоту, с карбоксильной группой о α-положении. Следовательно имеется только одна боковая день и, как

видно из состава конирипа, выражается формулой С₃ Н₇, т. е. отвечает или нормальному, или изо-пропилу:

Для решения вопроса о строении боковой цепи конирии был подвергнут энергичному восстановлению действием И.Ј. В этих условиях происходит разрыв кольца с выделением азота в виде аммиака и с образованием предельного углеводорода, тождественного по свойствам с нормальным октаном; значит и боковая цепь имеет нормальное строение, т. е. конирии является нормальным с—пронил-пиридином.

Кониин отличается от конирина большим содержанием водорода, именно он содержит на 6 атомов Н больше, следовательно строение его выразится следующей формулой:

Атом углерода, отмеченны звездочкой, является ассиметрическим и обусловливает оптическую деятельность конина. Синтез конина был осуществлен Ладенбургом в 1886 году. Ладенбург взял пиридин с группой СН₃ в α—положении; метильная группа в кольце стоящая в α—положении легко подвергается раекции альдольной конденсации, поэтому, действием уксусного альдегида на α — метил-пиридин, ому удалось получить соединение, которое

при замене водного остатка на водород (действием НЈ) превращается в пормальный с пропил-пиридин. Пропил-пиридин при восстановлении действием Na в спиртовом растворе присоединяет ЗН₂ и переходит в вещество, близкое по свойствам к кониину, но отличающееся отсутствием оптической деятельности Оптическая недеятельность полученного вещества об'ясняется рисутправого и левого изомеров Для разделения такой недеятельной смеси изомеров падо действовать какой либо оптически-деятельной кислотой, например растворимостью и могут быть разделены кристаллизацией.

PORBRIE ROH

FORBRIE ROH

FORBRIE ROH

FORBRIE BOAOP

REBIE ROBBITT

FOR TO OTT

STEP COJET

M 18 BOAHOI

BEECTIO. L

BEECTIO. L

BEECTIO. L

BEECTIO. L

Пря окис Звая кислота:

or bandon k

вепривычных

Природный ни

MARCHODON WASHINGTON ON THE MARCHON WASHINGTON OF MARCHON ON THE M

^{*)} см. курс орг хим. Демьянова—при виннокаменной кислоте описаны способы разд ления смеси оптических изомеров.

HAM HOD-

H3

Двергнут Эдит раз-Эдельного Значит и Эмальным

оннемино Выразится

ческим и осущестой СН₃ в им легко уксусного, которое

Hs

гся в нордействием действием о, близкое о, близкое ся рисутоличествах оличествах оличествах различной различной

Hu chocook

Выделенный из разделенных таким образом солей, синтетический конии оказывается вполне тождественным по свойствам с природным. В чистом состически активную и чрезвычайно ядовитую жидкость, кинящую при 167°, можно проследить положе

Можно проследить некоторую связь между строением алкалондов и ядовитостью. Уже пиперидин ядовит (ок. 0,5 гр. являются смертельной дозой) замещение водорода ядра на радикал увеличивает ядовитость (для а—метил-пиперидина смертельная доза—0,1 гр.); иомещение метильной группы при азоте еще более повышает ядовитость (0,0) гр. смертельны). Кроме того следует отметить, что оптические изомеры отличаются различной ядовитостью.

Никотин.

Никотин, С₁₀ Н₁₄ N₂ содержится в листьях табака, Nicotiana tabaccum в виде солей яблочной и лимонной кислот в количестве от 0,6 до 8%, в лучних сортах табака обычно инкотина меньше. Добывается или извлечением эфиром из водного табачного экстракта (по прибавлении щелочи) или перегонкой с известью. В чистом состоянии представляет бесцветную жидкость, кипящую при 246°; при хранении в незапаянных сосудах окисляется и буреет. Удельный вес близок к уд. весу воды. Основание двукислотное, очень ядовит у людей, непривычных к этому яду уже 0,003 гр. вызывают тяжелые расстройства. Природный никотин вращает влево; право вращающий изомер менее ядовит.

При окислении никотина получается никотиновая или β—пиридин-карбоповая кислота: следовательно из 10 атомов углерода никотина пять входят в

циридиновое кольцо, остальные же образуют боковую цень. Так, как боковая цень при непредельности состава не обнаруживает реакций прямого присоедицения и следовательно не имеет двойных связей, то в ней пужно признать наличность замкнутого кольца, который может быть или пиперидиновым или

Первоначально думали, что инкотин образован двумя перединовыми: ядрами, но вноследствии оказалось, что это не так. При действие на инкотин
рами, но вноследствии оказалось, что это не так. При действие на инкотин
рами, но вноследствии оказалось, что это не так. При действие на инкотин
рами, по вноследствии оказалось, что это не так. При действие на инкотин
рами, по вноследствии оказалось, что это не так. При действие на инкотин дают мерастью кислородом. Продукты эти, распадалсь под влиянием пелечи дают мепальной, образование которого определенно указывает на присутствие в мотил-амин, образование которого определенной групцой; следовательно боколекуле никотина азота, соединенного с метильной групцой; следовательно боколекуле никотина в представательного с метильной групцой; следовательно боколекуле никотина в представательного с метильной групцой; следовательно боколекуле никотина в представательного в представательного с метильного с ме

Место разрыва кольца при образования метил-амина и малоновой кислоты показаны пунктиром. Синтез никотина удалось осуществить Пиктэ. Он взял за исходный продукт β - амино-пиридин и к нему присоединил пиррольное ядро следующим образом. Как известно 1) инррольное кольцо получается при нагревании аммонийной соли слизевой кислоты; вместо аммонийной соли Пикте ввял слизевую кислоту, в которой один кислотный водород заменен аммонием, а другой β — амино-пиридином; при нагревании такой смещан-

$$C. NH_3 OOC. (CHOH)_1. COONH_4$$
 $CH = CH$
 $CH = CH$

иой соли выделяется вода и аммиак и замыкается кольцо. Как было изложено в предыдущей главе, радикалы, замещающие водород при азоте пиррольного ядра, при соответственном нагревании могут перемещаться, переходя от азота к соседнему атому углерода. Такой переход совершается и при нагревании полученного Пикте β-—пиридип-пиррола;

$$C-N = CH$$

$$CH = CH$$

$$CH = CH$$

$$CH-C$$

Полученное соединение (α,β — ипридин-пиррол) уже очень сходно с никотином, но отличается от него меньним содержанием водорода, так как заключает пиррольное кольцо вместо пирролидинового, а кроме того водород при
азоте не замещен на метильную групну Метильную группу удалось внести
обычным путем—действием СН₃ Ј и получить никотирин; значительно большие
затруднения встретила попытка гидрировать пиррольное ядро. После многих
неудач при применении обычных методов восстановления, задача эта была решена окольным путем, именно последовательным восстановлением с помощью
щинка галоидных производных никотирина:

$$N-CH_3$$
 $C-C$
 C
 $CH-CH$
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2

5. Алкалоиды, содержащие кислород.

Атревин.

Алкалоиды, содержащие кислород отличаются более сложным строенкем; в качестве примера рассмотрим атропин и кокаин. *Атропин*, однокислотное основание, имеющее состав $C_{17} H_{28} NO_3$, содержится в белладоние Atropa Bel-

Троини содерж првку: ему придал

В пастоянцее в водинательного идра-

CII. CIV.

The BHG BHG BOME

¹⁾ См. выше стр 16.

ladonna) и в семенах дурмана (Datura Strammonium); его физнологическое действие заключается в способности расширять зрачек; благодаря этому свой. ству атропин применяется в медицине при лечении глазных болезней. Действие его чрезвычайно сильно, одной капли раствора, содержащего 1 ч. атронина на 130000 частей воды достаточно, чтобы вызвать расишрение зрачка у млеконитающих; очень ядовит, Для выделения свободного алкалоида его извлекают хлороформом из сока белладонны, хлороформенную вытяжку выпаривают досуха и остаток нерекристаллизовывают из спирта. Атронин представляет собой бесцветные иглы, илавящиеся при 1150. При нагревании со щелочами (Ва(ОН)2) он распадается на соль троновой кислоты и тропин. Троповая кислота представляет собой фенилированную молочную кислоту:

Тропин содержит один атом кислорода в виде ОН и циклическую групнировку: ему придают такое строение:

В настоящее время тропин рассматривают, как производное основного бескислородного ядра тропана, образованного слиянием инперидинового и пирролидинового циклов:

Присутствие водного остатка в тропине і) обнаруживается обычными реакциями, а его вторичный характер доказывается реакциями окисления, приводящими к котону - тропанону:

1) Рациональнее было бы назвать тропинол, т. к. это алкоголь.

NII

TOROBON IN.

F. HHEED. G

LINI IMPLOY

O ROTTIBITE

A STATE OF THE STATE OF

Bollohol game

aron change

1-4][20

the Oblid Bide

ри азоте ще

erren, neperox

J.C. M. H. H. M. 18. J.L.

TP CXOMBO CH. (a), так как заого войовочы удалось виссі темьно больши Hoche Milorn ily oly oping by HOM C HOMORPE

TOHHE ATTOM BY

Доказательством того, что группа СО соединена с двумя группами СН,является наклонность вступать в реакцию конденсации с альдегидами, свой ственную линь кетонам, заключающим группы СП₂—СО СН₂; такой котон дает производное с двумя молекулами альдегида. Окислением тропанона получается кислота, от которой с выделением азота можно нерейти к непре-

дельной кислоте, содержащей цень из 7 атомов углерода, а эту последнюю восстаповлением можно перевести в пормальную пимелиновую кислоту:

чем и доказывается наличность семичленного углеродного цикла в тропане и его

производных.

• Вильштетеру, неходя из сусерона, кетопа, содержащего 7-ми членное кольцо, рядом сложных переходов удалось приготовить синтетический тронанол (тропин), а затем, сочетав последний с троповой кислотой, получить атропин,

являющийся сложным эфиром тропанода и троповой кислоты;

Кокаин по своему строению весьма близок к агронину. Если в тронаноле заменить водород одной из групп (Н2, соединенных с СНОН, на корбоксильную группу СООН, то получится экгонии, продукт, образующийся из коканна при пагревании его с HCl. Так как при этом получается также метиловый спирт и бензойная кислота, то следовательно молекула коканна образована метиловым эфиром экгонина в сочетании с бензойной кислотой:

Хинин и цинхонин. .

Кроме уже рассмотренных выше алкалондов, значительный интерес представляют также алкалонды хинной корки. Еще в 1640-х годах были обнаружены целебные свойства хинной корки, действующей как жаропонижающее

OBINO KHELTORY: HOOC.

in the state of th

Tabigae ax 6 d.

Williams Francisco

Will Take Orb

Shilling. it H.:

addin Olin Tehr

White Rotopiss

Положение члет строение на разрыве бензе фица в у 1 олож пволина с остали Строение ча опое время было з молекулярной р войную связь жи правыной кисло PORKE CH=CH2, (вкар квийовд ш (II = CII2; H3 1 I тем быть не мо в спиртового о THE RUE UPH OR происхо Molo okacaehau. имельной пепр Ball, TO BHON HO PROF. REMETBATET

P.Sl. Ralogica GH9.1871

TOTALINE B HAILE

при заболеваниях малярией. Рядом обстоятельных исследований было установлено, что в хинной корке содержится более десяти различных алкалоидов, из которых наибольшее значение принадлежит жинину C20 H21O2N2 и имнжонини С₁₉Н₂₂ОN₂. Оба эти адкалонда являются веществами твердыми, кристаллическими и обладают свойствами двукислотных двугретичных оснований. Строение их было установлено усилиями целого ряда химиков, в особенности Жерара, работавшего в 40-х годах, а затем Кенигса, Скраупа, Рабе и др. Жерару удалось показать, что при дойствий щелочей из цинхонина получается хинолин, а из хинина мета-окси хинолин Аналогичные результаты дали реакции окисления, приведние к образованию одной из хинолин-карбоновых кислот, которая под влиянием дальнейшего окисления дает пиридин-трикарбо-

Положение карбоксильных групп в ниридин-трикарбоновой кислоте опредоляет строение хинолин-карбоновой кислоты; две группы СООН образовались при разрыве бензольного ядра хиполина под влиянием окисления, третья же группа в у голожении указывает на то место, где произошел разрыв связи хинодина с остальной частью молекулы цинхонина.

Строение части молекулы цинхонина, остающейся за вычетом хинолина, долгое время было очень неясно. При помощи реакции грисоединения брома и молекулярной рефракции 1) удалось обнаружить, что эта группа содержит двойную связь жирного характера, а окисление, приводящее к образованию муравьиной кислоты, показало что двойная связь находится в виде группировки СН=СН2, (муравьиная кислота может образоваться лишь в том случае, вели двойная связь находится в конце цепи, напр., в бутилене СН. — СН. — СП = СП,; из II, -- СН = СН -- СН, муравыная кислота окислением получена быть не может) Кроме того цинхонин содержит и атом кислорода в виде спиртового остатиа; этот спиртовый остаток имеет вторичный характер, так как при окислении дает кетон. По месту нахождения этой кетонной группы и происходит разрыв с отщеплением хинолина, под влиянием дальнейнего окисления. Так как часть, остающаяся по отщеплении хинолина, при значительной пепредельности состава— С. Н. N - заключает лишь одну двойную связь, то в ней необходимо предположить существование замкнутых группировок. Действительно, при окислении цинхонина (по отщеплении хинолина) получается сначала мерохинен С₈Н₁₃NCOOH, при дальнейшем окисления переходящий в пиперидин-дикарбоновую кислоту:

Ec. H B Thom , Ha Ropos THEGH IB ROE TERRICO METRI anna ofpar

PIV Dirty

) ISHCAOR:

в тронан :

инээрги:

ALAUTH ATHERIC

¹⁾ См. куре органической химии Н. Я. Демьянова.

Одна из карбоксильных групп этой кислоты образовалась за счет окисления боковой цени с двойной связью, другая же карбоксильная группа указывает на присутствие в мерохинене еще одной боковой цени Но так как непредельность состава цинхонина не позволяет предположить существования другой боковой цени кроме СН₂ = СН (дающей при оки слении муравым ную кислоту), то остается предположить, что рассматриваемая часть молекулы цинхонина заключает две кольчатых группировки, из которых одна разрывается при отщеплении хинолина и дает начало второй боковой цепи мерохинена. Все эти соображения заставляют придать цинхонину следующую формулу строения, вполне об'ясняющую все его превращения:

$$CH_{2} = CH.CH - CH - CH_{2}$$

$$CH_{2} = CH.CH - CH_{2}$$

$$CH_{3} = CH.CH - CH.CH$$

$$CH_{4} = CH.CH - CH.CH$$

$$CH_{4} = CH.CH$$

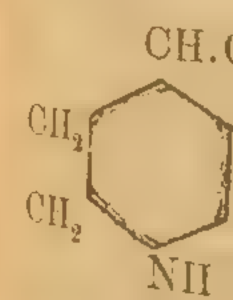
$$CH_{$$

действительно, разрыв молекулы под влиянием окисления по месту, указанному пунктиром, ведет к образованию с одной стороны хинолин-карбоновой кислоты, а с другой — мерохипона, последний по отгорании боковых цепей дает в, у — пинеридип-карбоновую кислоту:

$$\begin{array}{c|c} CH_2 = CH.CH - CH - CH_2 \\ \hline \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_2 - NH \end{array} \qquad \begin{array}{c|c} HOOC & CH - COOH \\ \hline \\ HC & CH_2 \\ \hline \\ H_2C & CH_2 \\ \hline \\ NH \end{array}$$

Tak Tora, To

Бицика носит цазван ния двух п спитетически



Недьзя бициклидино образованный адкалон им адкалон представляю им динохим

од в други адкалонда си

the state of the second second

За счет обяд прина неродующую фор.

о месту, указавномин-карбоновой боковых ценей

_COOH

Так как при окислении хинина подучается метоксихинолин-карбоновая

Бициклическая система, образующая вторую головину молекулы хинина носит название жинуклидина и может быть представлена, как продукт слияния двух пиперидиновых ядер. Сравнительно недавно опа была получена синтетически из пиперидипа, как исходного продукта:

Нельзя не отметить сходетва этой группировки с тронаповым ядром, также бициклическим, образованным слиянием двух пирролидиновых ядер 1). Скелет, образованный хинуклидиновым и хиполиновым ядрами, лежит в основе и других алкалондов хинной корки. Из них заслуживает уноминания купреим, представляющий собой продукт замена в цинхонине водорода на ОН, а также цинхониций собой продукт замена в цинхонине водорода на ОН, а также цинхониций и хиницин, являющиеся изомерами цинхоница и хиница.

¹⁾ Хинуклидиновое ядро встречается не только в представителях рода Cinchona, по и в других растениях; так, она входит в состав найденного в люнине и в дроке алкалонда спатречна;

0 п и й.

Кроме рассмотренных выше алкалоидов, заслуживают упоминания также

алкалонды ония и чилибухи

Оний--- высушенный млечный сок незрелых головок онниного мака Рарауег Somniferam, -- сод ржит в своем составе, кроме меконовой кислоты, смолистых веществ и других примесей, около 20 различных алкалондов, и сумме составляющих до 19%. Главная роль среди алкалонгов опия принадлежит морфину С17 H₁₇ NO (ОН)₂. встречающемуся часто в значительных количествах (8—16%). С химической стороны морфин представляет третичное основание; из двух содержащихся в нем водных остатков, один имеет алкогольный, а другой фенольный характер Морфин (а также его метиловой эфир-кодеин) является производным фенантреповой (С14 П10—образованной слиянием 3-х бензольных ядер) группы; строение его весьма сложно и окончательно не установлено Другие из алкалоидов, опия как нанаверии С20 H21 NO4 и наркотин С2 H3 NO4 являются производными изохинолинового ядра Наркотину придают следующее строение:

В медецине опий употребляется как болеутоляющее, уменьшающее нервную возбудимость и спотворное средство.

Стрихнин и бруцин.

Анкалонды чилибухи—Stryhnos nux vomica—стрижнин С21 H25 N2O2 и брушин С₂₂Н₂₆N ,О₂. Стрихнин является одним из самых сильных растительных ядов; его отравляющее действие распространяется лишь на спинной мозг, не заграгивая головного и выражается периодическими судоргами и столбияком. В малых дозах стрихнии применяется в качестве сильного возбуждающего средства. Бруцин менее ядовит, нежели стрихнин; в качественном анализе употребляется как чувствительный реактив на азотную кислоту. Весьма близок к алкалондом чилибухи *курарин* С₁₆Н₁₉N₂О, главная составная часть кураре-южно-американского стрельного яда, приготовляемого из коры Strychnos toxifera. Курарин крайне ядовит; он парализует периферические окончания двигательных нервов и при отравлении им смерть наступает от задушения, при ненарушенном сознании; действие курарина прямо противоположно действию стрихнина и поэтому он может служить противоздием при отравлении стрихнином и при столбняке. Строение этих алкалондов не выяснено. При нагревании со щелочами из стрихнина были выделены хинолиновая, пиридиновая и индольная группировки

hittin Bibli Mi

MONEGAL CAL MOBILTIA . (60.Tb100) BelliperBa-THE RIES I гачной то фенол-су.1 депин ин С Весьма в

что разли

одинаковы Tou рые при зать на т естествен соединен части: не производи первую ч текут при

ления, де

разным і

следует,

ном случ $_{\mathrm{T}}$ выми мо пирродьн ВХОДЯЩИ

Ta

TRHOBOLO. зрению ч сложнеги инния Ванный HAM HG алкалон, членов, что обра HEIM MILL MII OH B

MOMITIA'S в порох обстано сканком OTC REP CARS B

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

6. Роль алкалоидов в растении. Пути образования алкалоидов.

Роль, которую играют алкалонды в растительном организме, еще не вполне выяснена. Некоторые смотрят на алкалонды, как на вещества, вырабатываемые растениями в целях собственной защиты, но этот взгляд не может считаться достаточно обоспованным, тем более, что многие алкалонды ядовиты лишь для высших животных, писшим же не причиняют вреда. Нееколько более вероятным является взраяд на алкалонды, как на отбросные вещества, т -е. на ту форму и которую высшие растения переводят вредные иля них продукты обмена веществ. В этом смысле роль их считается аналогичной той роли, которую играют в животном организме гиппуровая кислота, фенол-сульфокислота и др. соединения, служащие для обезвреживания и выведения из организма ядовитых веществ фенола, индиговых соединений и проч. Весьма вероятно, что вопрос о роли алкалоидов и не имеет единого решения, что различным группам алкалондов в различных растениях принадлежат не одинаковые роли.

Точно также нельзя выставить единой точки зрения на те пути, которые приводят к образованию алкалоидов в растениях. Можно линь указать на те возможные реакции и вероятные источники, которые наиболее естественным образом позволяют представить себе образование этих сложных соединений. Вопрос о происхождении алкалоидов может быть разделен на две части: нервую о связи и переходах от основного алкалондного ядра к его производным и вторую — об образовании самых характорных ядер. Ответ на первую часть этого вопроса можно видеть в той легкости, с какой вообще текут при содействии энзимов реакции выделения воды, восстановления, окисления, декарбоксилирования и т. д. приводящие в конце концов к разнообразным производным того или дрогого основного ядра Из этого однако не следует, чтобы нам хорошо было известно течение реакций в каждом отдель-

Что же насается источников образования самих основных ядер, то такопом случае. выми могут считаться компоненты белковой молекулы, заключающие в себе втольные и индольные группировки, (а также быть может пиррольные кольца,

Такого воззрения на происхождение основных простых ядер-нарроливходящие в состав хлорофилма). динового или пиррольного придерживается Пикте. Подтверждение своему воззрению он видит в том, что в пекоторых растениях (табаке и др.) наряду со сложители от видит в том, что в пекоторых растениях (пабаке и др.) наряду со Сложными типичными алкалондами ому удалось найти пирродидии и метилиро-ванила ванный при N пирролидии; обычно в растениях эти ядра в свободном состояний не находятся, и весьма вероятно, что находясь в растених заключающих адключающих однасти. алкалоиды, они играют роль материала для синтеза ядер с большим числом членов. Они играют роль материала для синтеза ядер с большим числом членов. членов, например пиридинового. Нх он называет протоалкалондами, полагая, что ображает протоалкалондами, полагая, что образовались они на счет пролина быка и что далее они являются исход-

ным материалом для постройки настоящих сложных алкалондов.
Тот Так как в белковой молекуле имеются только пиррольные и индольные, пирити а не пиридиновые (ниперидиновые) или хинолиновые ядра, входящие в алка-Лонды, то понды, то центр тяжести вопроса об образовании алкалондов, переноситем и от индола к хинолину.

в переходам от ипрродидина к пиперидину и от индола к хинолину.

Пережа Переход от этих колец к пиридиповым и хинолиновым в лабораторной повко за от этих колец к пиридиповым и хинолиновым например пропуобетановке может быть и онзведен различными способами, например пропусканием метилированных гомологов этих ядер через нагретые трубки или.
Как это положет быть и онзведен различными спосоощий, испредуктов тидролиза мак это делал Пиктэ, сухой перегонкой с известью продуктов гидролиза белка в присти белка в присутствии формальдегида. Но условия течения этих реакций на-

CHe

HIHAHHA Takke

o Maka, Paparer

rid, CMO. Merid

3 CYMMe cocra-

жит морфину

TBax (8-160)

16; H3 ABIX CO.

другой фенец.

авляется пров.

H30HPPEOEHE

новлено Другае

гин С. Н. М.

далот следующее

уменьшающее вер

C'21 H25 N2 O2 HOM Thinx pacriff This CHIERHION MOSE Tame H Crodowski 1010 BO365 William 1861 CHOTY. Berbald gill tan courthbus spill SWOLO 113 EODP HO) Spille of the DHMO IPOTHIORINE ILC ACHE THE SHIPPER THE STREET The state of the s

столько отличны от условий, имеющих место в растительном организме, что искать здесь какую либо аналогию будет не основательно Значительно более вероятным является следующий путь. Работами И. Я. Демьянова а позднее Валдаха, обнаружена закономерность устанавливающая. что циклические амины с группой NH, в боковой цепи—СН, NH, при действии азотистой кислоты образуют алкоголь с циклом, заключающим на один атом углерода больше, например

Подобная же реакция перехода от цикла с и атомами углерода к цикму с и + 1 атомами имеет место и при действии слабых органических кислот на соответствующие алкоголи.

Например алкоголь СH₂—СH—СH₂ОН
СH₃—СH—СH₂ОН
СH₄—СH₂ОН

при нагревании со щавелевой кислотой переходит в циклопентен;

$$CH_2$$
— CH $\geqslant CH$ CH_2 — CH_2

Допуская, что и подобному превращению способны и алкоголи пирролидинового (или пиррольного) ряда с боковой цепью СН₂ ОН напр.

(получение и изучение которого ведется в лаборатории орг. химии И. С. X. Ак.), можно было бы об'яснить образование шестичленных колец из пятичленного кольца пролина так:

alladir. Russio

(11)

ТОЧНО Та типолиновому. Кроме то кроме то ткроме то открома, как это бы что же касается наблюде в основе алкалодов в основе алкалодов основе алкалодов

Кап видло и муществлено с на метки.

аналогично установленному опытом (в лабор. Н. С. Х. Ак.—П. А. Розановым) переходу:

Точно также может быть представлен нереход от индольного кольца к хиполиновому.

Кроме того, образование этих алкалоидных колец возможно и из соединений с открытой ценью, напр. из амино-кислот-отнятием воды или аммиака, кан это было подробнее разобрано в главе об азотистых гетероциклах. Что же касается образования бициклических ядер, то вдесь является очень . ценным паблюдение Вильпитетера, сопоставившего алкалонд гигрии, выделенпый из некоторых растений с более сложным тропановым кольцом, лежащим в основе алкалоидов насленовых растений,

Кан видно на сравнения формул, замыкание кольца может быть легко осуществлено с номощью энзиматических реакций, обычных для растительной клетки.

лид и вкочека MAGGERAX RAGIOL

Terbio Cole

Ba a Hoadin

RHEIMIGER

HH SPOTHETON

tom Abytholy

лопентен:

PHEOLOGIA LIAbles. А напр.

Алфавитный указатель.

Cmp.	Cm_{7}
	дигидроиндол
Адамкевича реакция	дигидроиндол
аденин	днокен-индол
акроленн-анилин	Dippel'a масло
аланин	дрок
алкалонды	1
аллантонн	Желяь
аллил-анилин	Жерар
аллоксан	
asimoncan	Закон четных цаев
аллоксантин	Зонтичные
амиды	
амид янтарной к-ты	Изатин 6,22
"фталевой "	Isatis
аммониевые основания	изохинолин
ангидрид янтарной к-ты	имидазол
анилин	имиды
антраниловая к-та	имид янтарной к-ты
Atropa selladonna	" фталевой "
атропин	" щавелевой "
	индиго
Байер Ад	пидиго-кармин
Байера теория	Indigofera
белое индиго	индикан
бензоил-пиперидин	индол
бензол	индол
бетанны	ин (олин
бруцин	индол уксусная к-та
	индол-этил-амин
Вайда	индоксил
Велер	иодол
Вильштетер	Kanapanuu 26
Distribution	Кадаверин
Гемоглобин	каменно-угольн. деготь
гемопиррол	карбоксилаза
гетероциклы	кодеин
гигрин	кокаин
гип жеантин	кониин
гистидив	Königs
гликоколь	конарин
глюкоза, глюкозид	костяное масло
Горовчевский	коффенн
Гофманна реакция 24	красный пиррол
грибы (ядовит. вещества) 31	ксантин
гуанин	купреин
гуано	кураре
губоцветные	курарин
гуминовые вещества	
	Ладенберг
Datura Strammonium	лилейные
позаминицование	люцин
декарбексилирование	лютиковые

Окись 3 оксиндо

опий . оринтин

Papaver

папавер варабан

наслено

Пикте.

пилечин

пппераз

парядия

пирими,

THANG DO DANG THE BANG THE BAN

bage b

Cagarbe Carapha Carapha Caparon Caparo

	Comm	
Маковые	omp.	
малонил-мочевина	• • • 32	Спартони.
масляная к-та	5 3 4 II	спартеин стирол 41
мареновые	• • • 10	старол стахидрин 20
меконовая к-та	• • • 32	стахидрин стрихнин 31
мерохинен	42	стрихнин сукцин-имил 31
метил-пир ідпн	* . 39	сукцин-имид сульфокислоты 16
морфин	48,34	суберон 16 суберон 25
мо евая к-та	* * 44,52	42
мочевина	9	Тевн теобромин 13
мурексид	71	
мурексидная проба	11	E WEADTHON
murex	25	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I
муравыная к-та	39	14
		25
Натяжения теория	6	тировин
варкотин	42	тиофен
нафталин	24	толуол 20 триптофан 21
нитрозо-индол	20	три-пиррол 19
HHITOTHH	35	тропан
никотирин	36	тропанол
нукленновые к-ты	14	тропанон
Окись этипана		тропин
Окись этилена.	9.9	троповая к-та
опий	42	Урация
орнитин.	. 16	уренды
Papaver somniferum	30,42	Фенантреновая группа 42
папаверин	42	фенил-аланин
парабановая к-та	9	фенил-глицин
Пасленовые	07549	фенил уксусная к-та
HEMOTERIODOG TO TO	. 21,0,40	фосфорно-молибденовая к-та 32
пиперазин.	9	фосфорно-вольфрамовая к-та 32
пиридин.	15.18.25	фталевый ангидрид
пиримидин	13	фтальимид
пиррод	15,16	Хинин
пирролидин	16,17	хинная кислота
ширролидон	11	
пиперидин	20,28	CONTRACTOR
пролин	18 31	THE PARTY OF THE P
продин-карбоновые к-ты	28.33	TOTAL TALL TO THE TALL THE TAL
птоманны	. 16,31	хиподиновал и 15 хипуклидин 15 х орофилл 31
пурин	0,14	х орофиял.
LYDITVD	40	
4VBHVDDDD		Цпановая к-та
A PROUDER	98	плапуровая к-та
пятибромистый фосфор		пинхонии
	39	пистепн 14
Рабе реакция Алогия	21	питозин
андии Адамкевича.	17	Чилибука
Сабатье и Сендерена метод	16	38
THE THE TEND	30,32	Экгонин
PARITICAL	20	энзимы 12
A TOLE	22	эпольная форма 21 20
	22	
скатол-уксусная к-та Скрауп	28,39	эфиримо масмин
слизевая к-та	16	
R-TH		

. 6,21

Оглавление.

		Cmp
Пре	дисловие	
Вве	дение	. 4
	Азотистые гетероциклические соединения.	
1.	Роль авотистых гетероциклов в природе	. 5
2;	Простейшие азотистые гетероциклы	. 6
3.	Гетероциклы-производные мочевины (уреиды)	. 8
4.	Пиррол и пиридин	. 15
	Глава II.	
	Алкалонды.	
1.	Соединения, относимые к группе алкалондов	. 30
2.	Распространение алкалондов в природе	. 32
3.	Состав и общие свойства алкалоидов	. 32
4.	Бескислородные алкалоиды	. 33
5.	Алкалоиды, содержащие кислород	. 36
6.	Роль алкалоидов в природе. Пути образования алкалоидов	. 43
An	фавитный указатель	. 46

е соеденения ды. DB · Hallin alkalongos

Книгоиздательство Студентов Петровской Сельско-Хозяйственной Академии.

A A P E (A:

Правление, книжный магазин и склад.

Москва, Малая Дмитровка, 3. ТЕЛЕФОН № 48-30.

Типография — Долгоруковская ул., 33. Тел. 66-82.

ОТДЕЛЕНИЕ:--Петровско-Разумовское. Академия д. № 15.--Телефон № 83-23 (коммутатор).

(IDSECTO)

В 1923 году вышли из печати:

Проф. Горячкин. В. П. — "Земледельч. машины и орудия" — с рисунк. Цена 2 р. 50 к. (золот.)

Проф Демьянов. Н. Я. "Агрономическая Химия" Конспект лекций.

Печатается:

Проф. Прокофьев И. П.—Сопротивление материалов (литогр. издание).